

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-237073

(43)公開日 平成10年(1998)9月8日

					FΙ		識別記号	(51) Int.Cl. ⁶
	102		1/04	7 D 47	C 0		102	C 0 7 D 471/04
	AED		1/40	1 K 3	A 6		AED	A 6 1 K 31/40
	ABU		1/435	3			ABU	31/435
	ABQ		1/495	3			ABQ	31/495
	ABN		1/535	3			ABN	31/535
最終頁に続く	(全 55 頁)	FD	(の致14	韶求項	朱龍朱	容在請求		
		370	0001833	出願人	(71)	-	特顯平9-32894	(21) 出願番号
	会社	模株式	住友製					
2丁目2番8号	中央区道修町	大阪市	大阪府:				平成9年(1997)1月30日	(22)出願日
		E史	北野	発明者	(72)		•	
目1番98号 住	春日出中3丁	比花区	大阪市				特願平8-40611	(31) 優先梅主張番号
	社内	会大衆	友製菜				平8 (1996) 2月2日	(32) 優先日
		尚仁	大脳 i	発明者	(72)		日本 (JP)	(33) 份先権主張国
目1番98号 住	辞日出中3丁	比花区	大阪市			•	特願平8-131370	(31) 仅先松主張番号
	社内	朱式会	友製爽				平8 (1996) 4月25日	(32) 優先日
	敏夫	中村	弁理士	人野升	(74)		日本 (JP)	(33) 份先権主張国
						•	特願平8-219322	(31) 图先権主張番号
							平8 (1996) 7 月31日	(32) 優先日
							日本 (JP)	(33) 優先桁主張国
最終頁に続く			•	-				

(54) 【発明の名称】 新規な置換グアニジン誘導体およびその製法

(57)【要約】 (修正有)

【課題】ナトリウム/プロトン(Na*/H*)交換輸送系の亢進に起因する疾患、例えば、高血圧、不整脈、狭心症、心肥大、糖尿病、虚血もしくは虚血再潅流による臓器障害等の治療、予防薬として有用な、新規な置換グアニジン誘導体またはその塩及びその製造法を提供する。

【解決手段】 一般式

〔式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、等を表し、 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 、 Y_4 、 Y_5 、 Y_6 、 Y_7 は、単結合、-C H_2 - 、-O- 、-CO- 等を表すか、または隣りあうものが一緒になって、-CH=CH-を表し、但し、Y

 $_1 \sim Y_7$ のうち、少なくとも2つは単結合以外の基を表す。Zはアルキル基、置換アルキル基等を表す。]で表わされる置換グアニジン誘導体またはその医薬として許容される酸付加塩。

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式(1) 【化1】

〔式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 は互いに独立して水素原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、飽和複素環基、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、芳香族基、アシル基、 $-OR_5$ 、 $-N(R_6$) R_7 、 $-CON(R_6$) R_7 、 $-SO_2$ $N(R_6$) R_7 、-S(O) n R_8 、-Q $-R_8$ または 【化2】

 $(Aは酸素原子、-S(O)_n - または-N(R_{10}) -$ を表し、Rgは水素原子、アルキル基、置換アルキル 基、アシル基または-Q-Ra を表し、環は3~8員の 窒素原子1個と炭素原子からなる飽和複素環基を表す) を表す。 $Y_1 \, \cdot \, Y_2 \, \cdot \, Y_3 \, \cdot \, Y_4 \, \cdot \, Y_5 \, \cdot \, Y_6 \, \cdot \, Y_7$ は、それぞれ同一または異なって単結合、一CH。一、 $-O-, -CO-, -C (=C (R_{11}) R_{12}) -, -S$ (O) n -、もしくは-N(R₁₀)-を表すか、または 隣りあう二つが一緒になって、-CH=CH-を表し、 但し、 $Y_1 \sim Y_7$ のうち、少なくとも2つは単結合以外 の基を表す。Zは、なくてもよいが、1つまたは複数あ ってもよく、 $Y_1 \sim Y_7$ の環構成炭素原子に結合する水 素原子と置きかわる基であり、それぞれ同一または異な って、アルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、ア ルキニル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、 飽和複素環基、ハロゲン原子、カルボキシル基、アルコ キシカルボニル基、芳香族基、アシル基、-〇尺。、- $N(R_6)R_7$, $-S(O)nR_8$, -C(O)N(R6)R₇ 、または-Q-Ra を表すが、但し、-CH= CHーの水素原子と置きかわる場合は、Zは-N(R $_6$) R_7 、または-S(O) $_n$ R_8 でない。Qは置換さ れていてもよい低級アルキレン基を表す。Ra は置換さ れていてもよいビニル基または置換されていてもよいエ チニル基を表す。R₅ は水素原子、アルキル基、置換ア ルキル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、飽 和複素環基または芳香族基を表す。R₆ およびR₇ は、 互いに独立して、水素原子、アルキル基、置換アルキル 基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、飽和複素 環基、芳香族基、アシル基もしくは-Q-Ra を表す

か、又は、R₆ とR₇ が互いに結合して、これらが結合 する窒素原子と一緒になって、環中に他のヘテロ原子を 含んでもよい飽和5~7員環の環状アミノ基 (該環状ア ミノ基は1以上のアルキル基、置換アルキル基、水酸基 又は-OR₅ で置換されていてもよい)を表す。R₈ は アルキル基、置換アルキル基または芳香族基を表す。R 10は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロア ルキル基、飽和複素環基、芳香族基、アシル基または一 Q-Ra を表す。R₁₁およびR₁₂は、互いに独立して、 水素原子、アルキル基、置換アルキル基、アルケニル 基、アルキニル基、シクロアルキル基、シクロアルケニ ル基、飽和複素環基、ハロゲン原子、カルボキシル基、 アルコキシカルボニル基、芳香族基、アシル基、-OR $_{5}$ \setminus -N (R₆) R₇ \setminus -CON (R₆) R₇ \setminus -S (O) n R₈ または-Q-Ra を表す。nは0、1、2 の整数を表す。〕で表される置換グアニジン誘導体また はその医薬として許容される酸付加塩。

【請求項2】 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 が互いに独立して水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、ニトロ基、芳香族基、アシル基、 $-OR_6$ 、-N(R_6) R_7 、-CON(R_6) R_7 、 $-SO_2$ N(R_6) R_7 、-S(O) n R_8 または-Q- R_8 であり、 R_8 が置換されていてもよいビニル基である請求項1記載の置換グアニジン誘導体またはその医薬として許容される酸付加塩。

【請求項3】 $Y_1 \sim Y_7$ のうち、いずれか1つが-CH $_2 -$ 、-O-、-CO-、-C(=C(R_{11}) R_{12})-、-S(O)n-、または-N(R_{10})-であり、1つが-CH $_2$ -であり、他の5つは同一または異なって各々単結合または-CH $_2$ -であり、Zは請求項1と同じである請求項1または2記載の置換グアニジン誘導体またはその医薬として許容される酸付加塩。

【請求項4】 Y_1 が $-CH_2$ - 、-O- 、-CO- 、-C -C (-C (R_{11}) R_{12}) - 、-S (O) n - 、または-N (R_{10}) -であり、 Y_2 が $-CH_2$ -であり、 Y_3 \sim Y_7 が同一または異なって各々単結合または $-CH_2$ - であり、Z は請求項1と同じである請求項3記載の置換グアニジン誘導体またはその医薬として許容される酸付加塩。

【請求項5】 Y_7 が-O-、-CO-、または-C (=C (R_{11}) R_{12}) -であり、 Y_6 が $-CH_2$ -であり、 Y_1 $\sim Y_5$ が同一または異なって各々単結合または-C H_2 -であり、Z は請求項1と同じである請求項3記載の置換グアニジン誘導体またはその医薬として許容される酸付加塩。

【請求項6】 $Y_1 \sim Y_6$ のいずれか隣りあう2つが-C H=CH-であり、他の4つが同一または異なって各々単結合または $-CH_2$ -であり、 Y_7 が単結合、-C - 、-CO- 、-C (=C (R_{11}) R_{12}) -または-C H $_2$ -であり、Zは請求項1と同じである請求項1また

は2記載の置換グアニジン誘導体またはその医薬として許容される酸付加塩。

【請求項7】 $-Y_1 - Y_2 -$ が-CH = CH -であり、 Zは請求項1と同じである請求項6記載の置換グアニジ ン誘導体またはその医薬として許容される酸付加塩。

【請求項8】 Y_1 が-O-または-N (R_{10}) -であり、 Y_2 $-Y_7$ のいずれか1つが-CO-であり、他の5つは同一また異なって各々単結合または $-CH_2$ -であり、Zは請求項1と同じである請求項1または2記載の置換グアニジン誘導体またはその医薬として許容される酸付加塩。

【請求項9】 Y_2 が-CO-であり、Zは請求項1と同じである請求項8記載の置換グアニジン誘導体またはその医薬として許容される酸付加塩。

【請求項10】 $Y_1 \sim Y_7$ のうち、 $2\sim 5$ 個が単結合であり、それ以外が単結合以外の基である請求項 $1\sim 9$ のいずれかに記載の置換グアニジン誘導体またはその医薬として許容される酸付加塩。

【請求項11】式(2)

【化3】

$$R_3$$
 R_4
 R_2
 R_1
 R_2
 R_1
 R_2
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_4
 R_4
 R_5
 R_7
 R_7
 R_8
 R_8
 R_9
 R_9

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 、 Y_4 、 Y_5 、 Y_6 、 Y_7 、およびZは請求項1と同じ意味を有し、Jは求核試薬によって置換しうる脱離基を表わす。)の化合物をグアニジンと反応させることからなる請求項1記載の式 (1)の化合物またはその医薬として許容し得る塩の製造法。

【請求項12】請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9または10記載の置換グアニジン誘導体もしくはその医薬として許容される酸付加塩を含有する医薬。 【請求項13】請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9または10記載の置換グアニジン誘導体もしくは

8、9または10記載の置換グアニジン誘導体もしくは その医薬として許容される酸付加塩を含有するナトリウム/プロトン交換輸送系阻害剤。

【請求項14】請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9または10記載の置換グアニジン誘導体もしくはその医薬として許容される酸付加塩を含有する高血圧、不整脈、狭心症、心肥大、糖尿病、虚血もしくは虚血再灌流による臓器障害、脳虚血障害、細胞の過剰増殖が原因となる疾患または内皮細胞の障害による疾患の治療剤もしくは予防剤。

【発明の詳細な説明】

[0001] ...

【発明の属する技術分野】本発明は新規な置換グアニジ

ン誘導体またはその塩及びその製造法に関する。本発明・ 化合物はナトリウム/プロトン(Nat/Ht)交換輸 送系阻害作用を有し、ナトリウム/プロトン(Na+/ H*) 交換輸送系の亢進に起因する疾患、例えば、高血 圧、不整脈、狭心症、心肥大、糖尿病、虚血もしくは虚 血再潅流による臓器障害(例えば心筋虚血再潅流障害、 急性腎不全、外科的処置(例えば臓器移植やPTCA (Percutaneous Transluminal Coronary Angioplasty))により生ずる障害など)、脳虚血障害(例えば脳梗 塞に伴う障害、脳卒中後の後遺症として起こる障害、脳 浮腫など)、細胞の過剰増殖(例えば繊維芽細胞増殖、 平滑筋細胞増殖、メサンギウム細胞増殖など)が原因と なる疾患(例えばアテローム性動脈硬化、肺繊維症、肝 繊維症、腎繊維症、腎糸球体硬化症、器官肥大、前立腺 肥大、糖尿病合併症、PTCA後の再狭窄など)、内皮 細胞の障害による疾患等の治療、予防薬として有用であ

[0002]

【従来の技術】ナトリウム/プロトン(Na+ /H+) 交換輸送系阻害作用を有する置換グアニジン誘導体とし ては、例えば、アミロライドに代表されるピラジノイル グアニジン誘導体が知られている (例えば、J. Membrane Biol., Vol. 105, 1(1988); Circulation, Vol. 79, 1257(198 9))。またベンゾイルグアニジン誘導体がナトリウム/ プロトン(Na+/H+)交換輸送系阻害作用を有し、 抗不整脈作用を有することが報告されている(例えば、 J. Mol. Cell. Cardiol., Vol. 24, Suppl. I, S. 92 (1992); J. Mo 1.Cell.Cardiol., Vol. 24, Suppl. I, S. 117(1992); 特開平 5-339228号公報;特開平6-9545号公報;特開平6-345715 号公報;特開平7-109251号公報)。また多環性アロイル グアニジン誘導体がナトリウム/プロトン(Na+/H *) 交換輸送系阻害作用を有することが報告されている (例えば特開平7-10839 号公報;特開平7-145149号公 報;特開平7-206823号公報)。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、ナトリウム/プロトン(Na*/H*)交換輸送系阻害作用を有し、ナトリウム/プロトン(Na*/H*)交換輸送系 の亢進に起因する疾患、例えば、高血圧、不整脈、狭心症、心肥大、糖尿病、虚血もしくは虚血再潅流による臓器障害(例えば心筋虚血再潅流障害、急性腎不全、外科的処置(例えば臓器移植やPTCA(Percutaneous Transluminal Coronary Angioplasty))により生じる障害など)、脳虚血障害(例えば脳梗塞に伴う障害、脳卒中後の後遺症として起こる障害、脳浮腫など)、細胞の過剰増殖(例えば繊維芽細胞増殖、平滑筋細胞増殖、メサンギウム細胞増殖など)が原因となる疾患(例えばアテローム性動脈硬化、肺繊維症、肝繊維症、腎繊維症、腎・球体硬化症、器官肥大、前立腺肥大、糖尿病合併症、PTCA後の再狭窄など)、内皮細胞の障害による疾患等

の治療、予防薬として有用な、新規な置換グアニジン誘 導体またはその塩及びその製造法を提供することを目的 とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、下記の一般式 (1)

【化4】

〔式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 は互いに独立して水素原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、飽和複素環基、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、芳香族基、アシル基、 $-OR_5$ 、 $-N(R_6$) R_7 、 $-CON(R_6)$ R_7 、 $-SO_2$ $N(R_6)$ R_7 、-S(O) n R_8 、-Q $-R_8$ または 【化5】

(Aは酸素原子、-S(O)n $-または-N(R_{10})$ -を表し、R。は水素原子、アルキル基、置換アルキル 基、アシル基または-Q-Raを表し、環は3~8員の 窒素原子1個と炭素原子からなる飽和複素環基を表す) を表す。 $Y_1 \ X_2 \ Y_3 \ Y_4 \ Y_5 \ Y_6 \ Y_7$ は、それぞれ同一または異なって単結合、一CH2一、 $-O-, -CO-, -C (=C (R_{11}) R_{12}) -, -S$ (O) n - 、もしくは-N(R₁₀)-を表すか、または 隣りあう二つが一緒になって、一CH=CH-を表し、 但し、 $Y_1 \sim Y_7$ のうち、少なくとも2つは単結合以外 の基を表す。2は、なくてもよいが、1つまたは2, 3, 4, 5個等複数あってもよく、Y₁ ~ Y₇ の環構成 炭素原子に結合する水素原子と置きかわる基であり、そ れぞれ同一または異なって、アルキル基、置換アルキル 基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基、 シクロアルケニル基、飽和複素環基、ハロゲン原子、カ ルボキシル基、アルコキシカルボニル基、芳香族基、ア シル基、-OR₅、-N(R₆)R₇、-S(O)nR 8、-C(O)N(R₆)R₇、または-Q-Ra を表 すが、但し、一CH=CH-の水素原子と置きかわる場 合は、Zは $-N(R_6)R_7、-S(O)nR_8$ でな い。Qは置換されていてもよい低級アルキレン基を表 す。Ra は置換されていてもよいビニル基または置換さ れていてもよいエチニル基を表す。R₅ は水素原子、ア

ルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、シクロ アルケニル基、飽和複素環基または芳香族基を表す。R s およびR_γ は、互いに独立して、水素原子、アルキル 基、置換アルキル基、シクロアルキル基、シクロアルケ ニル基、飽和複素環基、芳香族基、アシル基もしくは一 Q-Ra を表すか、又は、R₆ とR₇ が互いに結合し て、これらが結合する窒素原子と一緒になって、環中に 他のヘテロ原子を含んでもよい飽和5~7員環の環状ア ミノ基 (該環状アミノ基は1以上のアルキル基、置換ア ルキル基、水酸基又は-OR5 で置換されていてもよ い)を表す。R。はアルキル基、置換アルキル基または 芳香族基を表す。R₁₀は水素原子、アルキル基、置換ア ルキル基、シクロアルキル基、飽和複素環基、芳香族 基、アシル基または-Q-Ra を表す。R11およびR12 は、互いに独立して、水素原子、アルキル基、置換アル キル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル 基、シクロアルケニル基、飽和複素環基、ハロゲン原 子、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、芳香族 基、アシル基、-OR₅、-N(R₆)R₇、-CON (R₆) R₇、-S(O) n R₈ または-Q-Ra を表 す。nは0、1、2の整数を表す。〕で表わされる新規 な置換グアニジン誘導体またはその医薬として許容され る酸付加塩およびその製造法、並びに上記化合物を含有 するナトリウム/プロトン交換輸送系阻害剤に関する。 【0005】本発明における各種の基を以下に説明す る。アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プ ロピル、2ープロピル、ブチル、2ーブチル、2ーメチ ルプロピル、1,1-ジメチルエチル、ペンチル、ヘキ シル、ヘプチル、オクチルなどの直鎖または分枝した炭 素原子数8個以下のアルキル基が挙げられる。シクロア ルキル基は、置換されていないか、または1~4個のア ルキル基、置換アルキル基、水酸基、または基-ORs により置換されていてもよく、例えばシクロプロピル、 シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シク ロヘプチル、2ーメチルシクロペンチル、3ーメチルシ クロペンチル、2-メチルシクロヘキシル、3-メチル シクロヘキシル、4ーメチルシクロヘキシル、2ーヒド ロキシシクロペンチル、3-ヒドロキシシクロペンチ ル、2-ヒドロキシシクロヘキシル、3-ヒドロキシシ クロヘキシル、4-ヒドロキシシクロヘキシル、2-(ヒドロキシメチル) シクロペンチル、3-(ヒドロキ シメチル)シクロペンチル、2-(ヒドロキシメチル) シクロヘキシル、3-(ヒドロキシメチル)シクロヘキ シル、4-(ヒドロキシメチル)シクロヘキシル、2-(アミノメチル) シクロペンチル、3-(アミノメチ ル)シクロペンチル、2-(アミノメチル)シクロヘキ シル、3-(アミノメチル)シクロヘキシル、4-(ア ミノメチル)シクロヘキシル、2-(メトキシメチル) シクロペンチル、3-(メトキシメチル)シクロペンチ ル、2-(メトキシメチル)シクロヘキシル、3-(メ

トキシメチル)シクロヘキシル、4-(メトキシメチル)シクロヘキシルなどの3~8員環シクロアルキル基が挙げられる。

【0006】シクロアルケニル基は、置換されていないか、または $1\sim4$ 個のアルキル基、置換アルキル基、水酸基または基-OR $_5$ により置換されていてもよく、例えば1-シクロペンテニル、2-シクロペンテニル、1-シクロペンテニル、2-シクロペナモニル、2-シクロヘキセニル、3-シクロヘキセニルなどの $3\sim8$ 員環の二重結合を1つ有するシクロアルケニル基が挙げられる。

【0007】飽和複素環基は、置換されていないか、または $1\sim4$ 個のアルキル基、置換アルキル基、水酸基または基 $-OR_6$ により置換されていてもよく、例えば2-テトラヒドロフラニル、3-テトラヒドロフラニル、2-テトラヒドロー2H-ピラニル、4-テトラヒドロ-4H-ピラニルなどの $3\sim8$ 員環の酸素原子またはS原子を1個有する飽和複素環基が挙げられる。ハロゲン原子としては、例えばフッ素、塩素および臭素原子が挙げられる。

【0008】アルコキシカルボニル基としては、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、2-プロポキシカルボニルなどの直鎖または分枝した炭素原子数6個以下のアルコキシカルボニル基が挙げられる。

【0009】芳香族基には置換基を有していてもよいア リール基および置換基を有していてもよいヘテロアリー ル基が含まれる。アリール基としては、例えばフェニ ル、ナフチルなどの炭素原子数10個以下のアリール基 が、ヘテロアリール基としては、例えば2-、3-、4 ーピリジル、ピロリル、イソミダゾリル、トリアゾリ ル、テトラゾリル、2-、3-フリル、2-、3-チエ ニル、1-、3-、4-オキサゾリル、3-、4-、5 -イソオキサゾリルなどの窒素原子を1~4個含む5~ 6員へテロアリール基および窒素原子を0~2個と酸素 原子を1個もしくは硫黄原子を1個含む5~6員へテロ アリール基が挙げられる。置換アリール基および置換へ テロアリール基における置換基にはアルキル基、置換ア ルキル基、ハロゲン原子、ニトロ基、アルコキシカルボ ニル基、カルボキシル基および式-OR₅、-N(R $_{6}$) R_{7} , $-CON(R_{6})R_{7}$, $-SO_{2}N(R_{6})$ R₇、または-S(O)nR₈で示される基が含まれ

【0010】 R_1 , R_2 , R_3 ,または R_4 が式 $-OR_5$ で示される基であり、ここで R_5 が芳香族基である場合の代表的な $-OR_5$ 基の例は、フェノキシ基および置換フェノキシ基である。置換フェノキシ基の例としては、例えば二トロ基、-N (R_6) R_7 基 (R_6 および R_7 としては、例えば水素原子、アルキル基など)、アルキル基、置換アルキル基(置換基としては、例えば水酸

基、-N (R_6) R_7 基など) などで置換されたフェノキシ基が挙げられる。さらに具体的な置換フェノキシ基としては、例えばo-, m-またはp-ニトロフェノキシ、o-, m-またはp-(ジメチルアミノ) フェノキシ、o-, m-またはp-(ジメチルアミノメチル) フェノキシ、o-, m-またはp-(ジメチルアミノメチル) フェノキシ、o-, m-またはp-(ジメチルアミノメチル) フェノキシなどが挙げられる。

【0011】アルコキシ基としては、例えばメトキシ、エトキシ、イソプロポキシ、tert-ブトキシなどの直鎖または分枝した炭素原子数6個以下のアルコキシ基が挙げられる。

【0012】 R_6 および R_7 が互いに結合して、それらが結合する窒素原子と共に形成する、環中に他のヘテロ原子を含んでもよい飽和5ないし7員環の環状アミノ基としては、例えば窒素原子を $1\sim3$ 個含む $5\sim7$ 員環基または窒素原子1 個および酸素原子1 個を含む $5\sim7$ 員環基が挙げられ、さらに具体的には1-ピロリジニル、1-ピペリジノ、1-ピペラジニル、モルホリノ、1-(4-メチル)ピペラジニル等が挙げられる。

【0013】置換アルキル基における置換基にはハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基、シクロアルキル基、シアノ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アシル基、芳香族基、および式-CONRp Rq (Rp およびRq は互いに独立して、水素原子またはアルキル基を表すか、あるいはRp およびRq は互いに結合して、環中に他のヘテロ原子を含んでもよい飽和5ないし7員環の環状アミノ基を表す)、-N(R6)R7 もしくは【化6】



(R"は水素原子、アルキル基、または置換アルキル基 を表し、環は3~8員の窒素原子一つを含有する飽和複 素環であることを表す)で示される基が含まれる。特に $R_1 \setminus R_2 \setminus R_3 \setminus R_4 \setminus R_5 \setminus R_8 \setminus R_{11} \setminus R_{12} \sharp \mathcal{R}$ はZが置換アルキル基である場合の置換基としては、シ クロアルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ 基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アシル 基、芳香族基、および式-CONRp Rq もしくは-N $(R_6)R_7$ で示される基などが挙げられ、 R_6 、R7 , R₉ , R₁₀ が置換アルキル基である場合の置換基と しては、シクロアルキル基、水酸基、アルコキシ基、カ ルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アシル基、ア リール基、および式-CONRp Rq もしくは-NRp Rq で示される基などが挙げられる。また、置換アルキ ル基のアルキル部分としては、前述したアルキル基と同 様の例を挙げることができる。

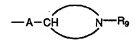
【0014】そのような置換アルキル基としては、例えば炭素原子数3~6のシクロアルキルで置換された炭素

【0015】代表的な置換アルキル基を挙げれば、トリ フルオロメチル、トリフルオロエチル、トリクロロメチ ルなどの炭素原子数1~3のポリハロアルキル基、ヒド ロキシメチル、ヒドロキシエチル、1-ヒドロキシエチ ルなどの炭素原子数1~6のヒドロキシアルキル基、ア ミノメチル、アミノエチル、1-アミノエチル、などの 炭素原子数1~5のアミノアルキル基、メトキシエチ ル、エトキシエチル、メトキシプロピルなどの炭素原子 数1~6のアルコキシアルキル基、カルボキシエチル、 カルボキシプロピルなどの炭素原子数2~6のカルボキ シアルキル基、メトキシカルボニルメチル、エトキシカ ルボニルメチル、メトキシカルボニルエチルなどの炭素 原子数3~7のアルコキシカルボニルアルキル基、ベン ジル、フェニルエチル、フェニルプロピル、フェニルブ チル、1-もしくは2-ナフチルメチルなどの、フェニ ルまたはナフチル-C1 ~C5 アルキル基 (フェニルま たはナフチル部分にC1 ~C3 アルキル基、ハロゲン原 子、ニトロ基、アミノ基、水酸基、C1 ~C3 アルコキ シ基などの置換基を有していてもよい)、カルバモイル メチル、カルバモイルエチル、ジメチルカルバモイルメ チルなどの、窒素原子が一つもしくは二つのC1~C3 アルキルで置換されていてもよいカルバモイル-C1~ C3 アルキル基、アミノエチル、アミノプロピル、ジメ チルアミノエチル、ジメチルアミノプロピル、ジエチル アミノエチル、NーメチルーNーベンジルアミノエチル などの、窒素原子が一つもしくは二つのC1 ~C3 アル キルまたはC7 ~C11アラルキルで置換されていてもよ いアミノーC1 ~C5 アルキル基、1-ピロリジニルエ チル、ピペリジノエチルなどの飽和5ないし7員環状ア ミノーC1 ~C3 アルキル基等が挙げられ、R6 および R_7 においてはフェニルエチルなどのフェニル $-C1 \sim C5$ アルキル基が挙げられる。

【0016】Qにおける低級アルキレン基並びにRa に おけるビニル基およびエチニル基の置換基としては、例 えばアルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、 シクロアルケニル基、飽和複素環基、カルボキシル基、 アルコキシカルボニル基、芳香族基、および式-CON $(R_6)R_7$ で示される基などが挙げられる。低級アル キレン基としては、例えばメチレン、エチレン、トリメ チレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチ レン等の炭素原子数6以下のアルキレン基が挙げられ る。アシル基としては、ホルミル基、例えばアセチル、 プロパノイルなどの炭素原子数2~6のアルカノイル 基、例えばシクロプロパンカルボニル、シクロブタンカ ルボニル、シクロペンタンカルボニル、シクロヘキサン カルボニルなどの炭素原子数3~6のシクロアルカンカ ルボニル基、例えばシクロペンテンカルボニル、シクロ ヘキセンカルボニルなどの炭素原子数3~6のシクロア ルケンカルボニル基、例えばベンゾイル、トルオイル、 ナフトイルなどの炭素原子数6~10のアロイル基、例 えば2-ピペリジンカルボニル、3-モルホリンカルボ ニルなどの窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる 複素原子1~2個を含む5又は6員の飽和複素環を有す る飽和複素環ーカルボニル基、例えばフロイル、テノイ ル、ニコチノイル、イソニコチノイルなどの窒素原子、 酸素原子、硫黄原子から選ばれる複素原子1~2個を含 む5又は6員の複素芳香族環を有する複素芳香族アシル 基などが挙げられる。Rp およびRq が互いに結合して 形成する、環中に他のヘテロ原子を含んでもよい飽和5 ないし7員環の環状アミノ基としては、前記のR。およ びR7が形成する、環状アミノ基の場合と同様の例を挙 げることができる。

【0017】式-S(0) n R₈ で表される基としては、例えばメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基などの炭素原子数8以下のアルキルスルホニル基および対応するアルキルスルフィニル基、アルキルチオ基を挙げることができる。式

【化7】



で表される基としては例えば、 【化8】

$$-0 \longrightarrow NH \longrightarrow N-Me \longrightarrow NH \longrightarrow N-Me$$

$$-S \longrightarrow NH \longrightarrow N-Me \longrightarrow NH \longrightarrow N-Me$$

$$-NH \longrightarrow NH \longrightarrow N-Me \longrightarrow NH \longrightarrow NH \longrightarrow N-Me$$

で表される基が挙げられ、好ましくは、(ピペリジンー 3-イル) オキシ、(ピペリジン-4-イル) オキシ、 (1-メチルピペリジン-3-イル) オキシ、(1-メ チルピペリジン-4-イル)オキシ、(ピロリジン-3 ーイル)オキシ、(1ーメチルピロリジンー3ーイル) オキシ、(ピペリジン-3-イル)チオ、(ピペリジン -4-イル)チオ、(1-メチルピペリジン-3-イ ル)チオ、(1-メチルピペリジン-4-イル)チオ、 (ピロリジン-3-イル)チオ、(1-メチルピロリジ ン-2-イル)チオ、(ピペリジン-3-イル)アミ ノ、(ピペリジン-4-イル)アミノ、(1-メチルピ ペリジン-3-イル) アミノ、(1-メチルピペリジン -4-イル) アミノ、(ピロリジン-3-イル) アミ ノ、(1-メチルピロリジン-3-イル)アミノが挙げ られる。アルケニル基としては、例えばビニル、アリ ル、プロペニル、2-プロペニル、ブテニル、ペンテニ ル、ヘキセニル等の炭素原子数6以下のアルケニル基が 挙げられる。アルキニル基としては、例えばエチニル、 プロパルギル、ブチニル、ペンチニル等の炭素原子数6 以下のアルキニル基が挙げられる。

【0018】 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 、 Y_4 、 Y_6 、 Y_6 、 Y_7 として、例えば次のようなものが挙げられる。

 $1. Y_1 \sim Y_7$ のうち、いずれか1つが $-CH_2$ - 、- O- 、-CO- 、-C (=C (R_{11}) R_{12}) - 、-S (O) n - 、または-N (R_{10}) - を表し、1つが-C H_2 - を表し、他の5つは同一または異なって各々単結合または $-CH_2$ - を表す。 さらに、具体的には次のものが挙げられる。

1-1. Y_1 が $-CH_2$ - 、-O- 、-CO- 、-C ($=C(R_{11})R_{12})-$ 、-S(O)n- 、または $-N(R_{10})-$ を表し、 Y_2 が $-CH_2$ -を表し、 Y_3 $\sim Y_7$ が同一または異なって各々単結合または $-CH_2$ -を表す。

1-2. Y_7 が-O-、-CO-、または-C (=C (R_{11}) R_{12}) -を表し、 Y_6 が $-CH_2$ -を表し、 Y_1 \sim Y_5 が同一または異なって各々単結合または $-CH_2$ - を表す。

1-3. Y_1 および Y_7 が- CH_2 -を表し、 Y_2 、 Y_3 、 Y_4 、 Y_5 、 Y_6 のうち、いずれか1つが- CH_2

-、-O-、-C(=C(R_{11}) R_{12})-、-S(O)n -または-N(R_{10})-を表し、他の4つは同一または異なって各々単結合または-C H_2 -を表す。

1-4. Y_1 が $-CH_2$ - 、-O- 、-CO- 、-C ($=C(R_{11})R_{12})-$ 、-S(O)n-、または $-N(R_{10})-$ を表し、 $Y_2\sim Y_4$ が各々 $-CH_2-$ を表し、 Y_5 および Y_6 が単結合を表す。

【0019】2. $Y_1 \sim Y_6$ のいずれか隣りあう2つが一緒になって-CH=CH-e表し、他の4つが同一または異なって各々単結合または $-CH_2$ -e表し、 Y_7 が単結合、-O-、-CO-、-C (=C (R_{11}) R_{12}) -または $-CH_2$ -e表す。さらに、具体的には次のものが挙げられる。

2-1. $-Y_1 - Y_2 - m - CH = CH - を表す$.

2-2. Y_1 が $-CH_2$ -を表し、 $-Y_2$ $-Y_3$ -が-C H=CH-を表す。

2-3. Y_1 および Y_2 が各々 $-CH_2$ -を表し、 $-Y_3$ $-Y_4$ -が-CH=CH-を表す。

2-4. Y_1 、 Y_2 および Y_3 が各々 $-CH_2$ ーを表し、 $-Y_4$ $-Y_5$ ーが-CH=CHーを表す。

【0020】3. Y_1 が-O-または-N (R_{10}) -を表し、 Y_2 $-Y_7$ のいずれか1つが-CO-を表し、他の5つは同一または異なって各々単結合まだは $-CH_2$ -を表す。さらに、具体的には次のものが挙げられる。3-1. Y_2 が-CO-を表す。

3-2. Y_2 が $-CH_2$ -を表し、 Y_3 が-CO-を表す。

3-3. Y_2 および Y_3 が $-CH_2$ -を表し、 Y_4 が-C O-を表す。

3-4. Y_2 、 Y_3 および Y_4 が各々 $-CH_2$ ーを表し、 Y_5 が-CO-を表す。

3-5. Y_2 、 Y_3 、 Y_4 および Y_5 が各々 $-CH_2$ - を表し、 Y_6 が-CO - を表す。 また、 Y_1 $\sim Y_7$ のうち、2 ~ 5 個、特に2 ~ 4 個が単結合を表し、残りが単結合以外の基を表すものが好ましい。

3-6. $Y_1 \sim Y_7$ のうち、2個が単結合を表し、残りが単結合以外の基を表すものが好ましい。

【0021】さらに、本発明は、化合物(1)を製造する方法に関するものであり、そして該方法は、式(2)

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 、 Y₄、Y₅、Y₆、Y₇、Zは前記と同じ意味を有し、 Jは容易に求核試薬によって置換しうる脱離基を表わ す。)で表されるカルボン酸の反応性誘導体をグアニジ ンと反応させて式(1)において示したグアニジノカル ボニル基 (-C (=0) N=C (NH₂)₂基)を形成 させ、そして必要に応じて生成物を医薬として許容し得 る酸付加塩に変換することからなる。なお、本反応にお いては、式(2)に示した酸誘導体が水酸基やアミノ基 のような、反応に活性な基を有する場合には、これらの 基を予め適当な保護基で保護しておき、本反応を実施し た後に保護基を除去することにより、目的とするアシル グアニジン誘導体(1)を製造することができる。式 (2)で表されるカルボン酸の反応性誘導体としては、 酸ハロゲン化物、酸無水物(混合酸無水物を含む)ある いはエステル誘導体が挙げられ、具体的には、酸ハロゲ ン化物としては酸クロリドまたは酸ブロミド、混合酸無 水物としてはエチルオキシカルボニルクロリド、イソブ チルオキシカルボニルクロリドなどのアルキルオキシク ロリド型、および塩化ジエチルアセチル、塩化トリメチ ルアセチルなどのαーポリアルキル置換カルボン酸塩化 物型化合物との混合酸無水物、エステル誘導体としては p-ニトロフェニルエステル、N-ヒドロキシスクシン イミドエステル、ペンタフルオロフェニルエステルなど の活性エステルおよびメチルエステル、エチルエステル などの一般のエステルが挙げられる。このようなカルボ ン酸の反応性誘導体は、通常行われる一般的方法に従っ て、対応するカルボン酸から容易に得ることができる。 【0022】酸ハロゲン化物または酸無水物(混合酸無 水物を含む)と反応させる場合には、塩基または過剰の グアニジンの存在下、溶媒中で冷却下ないし室温で実施 することができる。塩基としては水酸化ナトリウム、水 酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水 素ナトリウムなどの無機塩基、およびトリエチルアミ ン、ピリジンなどの有機塩基が、溶媒としてはベンゼ ン、トルエン、キシレン、などの芳香族炭化水素系溶 媒、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサンなどのエ ーテル系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2 ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素系溶媒、ジ メチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドなどのアミ ド系溶媒、ピリジンなどの塩基性溶媒、またはそれらの 混合溶媒が挙げられる。

【0023】エステル誘導体と反応させる場合には、等モルないし過剰のグアニジンの存在下、溶媒中で冷却ないし加熱しながら行われる。活性エステルの場合は、例えば、テトラヒドロフラン、1,2ージメトキシエタン、ジオキサンなどのエーテル系溶媒、酢酸エチルなどのエステル系溶媒、ジメチルホルムアミドまたはそれらの混合溶媒中で、他のエステルの場合には、たとえば、メタノール、エタノール、イソプロパノールなどのアルコール系溶媒、テトラヒドロフラン、1,2ージメトキシエタン、ジオキサンなどのエーテル系溶媒、ジメチルホルムアミドまたはそれらの混合溶媒中で反応させることが好ましい。場合によっては溶媒留去後、130℃付近にて短時間加熱することも可能である。

【0024】また本発明化合物(1)は、一般式(3) 【化10】

$$\begin{array}{c|c} R_{2} & R_{1} & O \\ & \vdots & & \vdots \\ & N & Y_{7} \\ & Y_{8} & Y_{3} - Y_{4} - Y_{5} & Z \end{array} \tag{3}$$

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 、 Y_4 、 Y_6 、 Y_6 、 Y_7 、Zは前記と同じ意味を有する。)で表されるカルボン酸とグアニジンとを好ましくは縮合剤の存在下、不活性溶媒中、室温または加熱下反応させることによって得ることができる。なお、本反応においては、式(3)に示した化合物がカルボキシル基や水酸基、アミノ基のような、反応に活性な基を有する場合には、これらの基を予め適当な保護基で保護しておき、本反応を実施した後に保護基を除去することにより、目的とするアシルグアニジン誘導体(1)を製造することができる。

【0025】反応は、たとえば、ジシクロヘキシルカル ボジイミド(DCC)、ジイソプロピルカルボジイミド (DIPC)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノ プロピル) -カルボジイミド(WSC)、ベンゾトリア ゾールー1ーイルートリス (ジメチルアミノ) ホスホニ ウム・ヘキサフルオロリン化物塩(BOP)、ジフェニ ルホスホニルアジド(DPPA)、N, N-カルボニル ジイミダソール(Angew.Chem.Int.Ed.Engl., Vol. 1, 35 1(1962) などの縮合剤の存在下、場合によっては、たと えば、N-ヒドロキシスクシンイミド(HONSu)、 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (HOBt)、3-ヒドロキシー4ーオキソー3、4ージヒドロー1、2、 3-ベンゾトリアジン (HOObt) などの添加剤を加 えて、たとえば、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの 芳香族炭化水素系溶媒、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサンなどのエーテル系溶媒、ジクロロメタン、ク

ロロホルム、1,2-ジクロロエタンなどのハロゲン化 炭化水素系溶媒、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセ トアミドなどのアミド系溶媒、ピリジンなどの塩基性溶 媒、またはそれらの混合溶媒中で行なうことが好まし い。

【0026】前記製造において、反応に活性な水酸基、 アミノ基、カルボキシル基などを保護する保護基として は、有機合成化学の分野で使われる通常の保護基を用い ればよく、このような保護基の導入および除去は通常の 方法に従って行うことができる(例えば、Protective G roups in Organic Synthesis, JOHN WILLEY &; SONS, 199 1年)。例えば、水酸基の保護基としては、メトキシメ チル基、テトラヒドロピラニル基などが挙げられ、アミ ノ基の保護基としてはtertーブチルオキシカルボニル基 などが挙げられる。このような水酸基の保護基は、例え ば、塩基、硫酸、酢酸などの酸の存在下、含水メタノー ル、含水エタノール、含水テトラヒドロフランなどの溶 媒中で反応させることにより除去することができ、アミ ノ基の保護基は、例えば、塩酸、トリフルオロ酢酸など の酸の存在下、含水テトラヒドロフラン、塩化メチレ ン、クロロホルム、含水メタノールなどの溶媒中で反応 させることにより除去することができる。

【0027】カルボキシル基を保護する場合の保護の形態としては、例えばtertーブチルエステル、オルトエステル、酸アミドなどが挙げられる。このような保護基の除去は、tertーブチルエステルの場合は、例えば塩酸の

存在下、含水溶媒中で反応させることにより行われ、オルトエステルの場合は、例えば、含水メタノール、含水テトラヒドロフラン、含水1,2ージメトキシエタンなどの溶媒中で酸で処理し、引き続いて水酸化ナトリウムなどのアルカリで処理することにより行われ、酸アミドの場合は、例えば、塩酸、硫酸などの酸の存在下、水、含水メタノール、含水テトラヒドロフランなどの溶媒中で反応させることにより行うことができる。

【0028】前記製法の原料化合物となる一般式(2) および一般式(3)に示された3環性インドールカルボン酸類は、文献公知(例えば、J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1(1992). (6)679-683; 特開平2-273678号公報;特開平3-41068号公報; J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1(1987). (9)2079-2090; J. Am. Chem. Soc. (1958). 80,5574-5575など)であるか、または公知の化合物と類似の方法により製造することができる。なお、一般式(3)に示されたカルボン酸は、下記一般式(1d)に示されたエステルから通常行われる加水分解反応により容易に導くことができ、一般式(2)に示されたカルボン酸の反応性誘導体は、一般式(3)に示されたカルボン酸の反応性誘導体は、一般式(3)に示されたカルボン酸から通常行われる一般的方法に従って合成するとができる。そこで、以下に一般式(1d)で表されるエステルの合成方法を示す。

【0029】(合成法-1)一般式(1d)の化合物は、下記の反応式に従って合成することができる。 【化11】

$$\begin{array}{c} R_2 \\ R_3 \\ R_4 \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R_2 \\ \\ \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R_2 \\ \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R_2 \\ \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R_2 \\ \end{array}$$

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 Zは前記と同様の意味を表わし、-Y-は、 $-Y_1$ $-Y_2$ $-Y_3$ $-Y_4$ $-Y_5$ $-Y_6$ $-Y_7$ -を表し、Rは低級アルキル基を表わす。)

工程(a)は、化合物(1a)のNーニトロソ化及び得られたNーニトロソ体の還元から成り、まず化合物(1a)のNーニトロソ化は、有機酸(例えば酢酸)または鉱酸あるいは、これらの酸を含有する水性媒体中で、亜硝酸ナトリウムと反応させることにより行うことができ

る。つづくNーニトロソ体の還元は、反応に不活性な溶媒(例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン)中で、還元剤として水素化リチウムアルミニウムを用いて還元を行うか、あるいは酸の存在下、金属亜鉛を用いて還元を行う方法、あるいは触媒的水素添加により還元を行う方法も可能である。工程(b)及び工程(c)は、通常よく知られているフイッシャー(Fischer)のインドール合成法を用いることにより行うことができる。その際、化合物(1b)とピルビン酸エステル誘導体(1

e)

 $R_1 - CH_2 - CO - CO_2 R$ (1e)

(式中、 R_1 、Rは前記と同様の意味を表わす。)の縮合により中間体としてヒドラゾン(1c)が生成し、このヒドラゾン(1c)がさらに縮合して、-般式(1

d) の化合物を与える。

【0030】(合成法-2)一般式(2d)の化合物は、下記の反応式に従って合成するとができる。 【化12】

$$R_3$$
 R_1 R_1 R_1 R_2 R_1 R_2 R_3 R_4 R_5 R_6 R_7 R_8 R_8 R_9 R_9

〔式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、Rは前記と同様の意味を表わし、R は低級アルキル基を表わし、Bは非置換または置換基を有する炭素原子2ないし6のアルキレン鎖(該アルキレン鎖のうちの1つのメチレン基は酸素原子、硫黄原子または窒素原子でおきかわっていてもよい、但し、酸素原子、硫黄原子または窒素原子はエステル基(CO_2 R $^{\prime}$ 基)とは隣りあわないものとする)を表わす。〕

工程(d)は、公知もしくは公知の方法を用いて合成し うるインドールー2ーカルボン酸誘導体(2a)と化合 物(2e)

 $R'O_2C-B-X(2e)$

(式中、R´、Bは前記と同様の意味を表わし、Xは塩素、臭素、ヨウ素、メタンスルホニルオキシ、pートルエンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシなどの脱離基を表わす。)を、不活性な溶媒(例えば、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、テトラヒドロフランなど)中、塩基の存在下にて反応させることにより行うことができる。本工程で用いられる塩基としては、無機塩基(例えば、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなど)、有機塩基(例えば、トリエチルアミン、ピリジンなど)、アルカリ金属水素化物(例えば、水素化カリウム、水素化ナトリウムなど)などがあげられる。また、特に化合物(2b)において、Bの炭素鎖数が2の場合は、不活性溶媒(例えば、N,

Nージメチルホルムアミド、ジオキサン、テトラヒドロフランなど)中、触媒量のベンジルトリメチルアンモニウムヒドロキサイド(Triton B)存在下、アクリル酸エステル誘導体を反応させることにより行うこともできる。工程(e)の加水分解反応は、酸性条件(例えば、酢酸-硫酸など)下にて行うことができる。

【0031】工程(f)の閉環反応は、通常知られているフリーデル・クラフツ反応を用いて行うことができる。方法としては、例えばカルボン酸(2c)を塩化チオニルあるいは五塩化リンなどで酸ハライドとしてから塩化アルミニウム、五塩化アンチモン、三塩化鉄、四塩化スズ、四塩化チタン、塩化亜鉛、三ふっ化ほう素などのルイス酸を用いて閉環反応を行うことができる。本工程に用いる溶媒としては、ニトロベンゼン、1,2ージクロロエタン、クロロホルム、アセトン、テトラヒドロフラン、酢酸エチルなどの溶媒を用いることができる。又、別法としては、カルボン酸(2c)をPPA(ボリリン酸)あるいはPPE(ボリリン酸エステル;polyphosphate ester)中にて反応させることにより閉環反応を行うことができる。

【0032】さらに、化合物(2d)は、例えば下記のスキームに示すような化合物(2f)、(2g)、(2h)に変換することができる。

【化13】

$$I程(g)$$

$$R_{3}$$

$$R_{4}$$

$$R_{2}$$

$$R_{4}$$

$$R_{2}$$

$$R_{4}$$

$$R_{4}$$

$$R_{5}$$

$$R_{4}$$

$$R_{5}$$

(式中、R₁、R₂、R₃、R₄、R₅、R、Bは前記 と同様の意味を表わす。) 工程(g)の還元は、例え ばトリフルオロ酢酸中、トリエチルシランを用いて行う ことができる。工程(h)の還元は、例えば水素化ホウ 素ナトリウムを用いて行うことができる。工程(i) は、前出の工程(d)と同様の反応条件にて行うことが できる。あるいは対応するアルコール誘導体(R5O H)との酸触媒 (例えば、硫酸、塩酸、芳香族スルホン 酸、アルキルスルホン酸など)を用いた脱水反応によっ ても行うことができる。また、上記合成法以外には、イ ンドール-2-カルボン酸誘導体より、文献から知られ ている方法と同様にして合成することができる。そのよ うな方法としては、例えば、文献(例えば、Khim, Gete rosikl, Soedin, (1979), (6)839-841 など) に記載され ている方法、あるいは後述の参考例に示したような方法 があげられる。

【0033】なお、上記合成法において、各中間体化合

物がカルボキシル基や水酸基、アミノ基のような反応に 活性な基を有する場合には、これらの基をあらかじめ適 当な保護基で保護しておき、各工程を実施した後に必要 に応じて保護基を除去することにより、目的とする一般 式 (2)および一般式 (3)で示した化合物を製造すること ができる。

【0034】上記のようにして製造される一般式(1) で表わされる化合物として、例えば下記の化合物が挙げ られる。

【化14】

$$\begin{array}{c|c} R_2 & R_1 \\ \hline R_4 & N & NH_2 \\ \hline N_W & NH_2 \\ \end{array}$$

【表1】

表 1

R ₁	R 2	R ₃	R 4	′ - v-	-w-	- x -
H _.	CI	Н	Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	C 1	Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	Н	C 1	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	CF3	H	Н	- CH ₂ -	- CH2 -	- CH ₂ -
H	H	CF ₃	Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂
H	Н	Н	СFз	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	CH ₃	H	H	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	СНз	H	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	H	СНз	- CH ₂ -	- CH2 -	- CH ₂ -
Н	OCH 3	H	H	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	Н.	OCH 3	Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	Н	OCH 3	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
F	Н	Н	H	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	F	H	H	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	F	Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	Н	F	- CH ₂ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
					•	

【表2】

Sitt. i. a.m. zi

表 2

R ₁	R 2	R 3	R 4	- V -	-w-	• x •
H	Cl	Н	Н	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	Н	C 1	Н	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	H	Cl	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	CF3	Н	Н	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	CF ₃	Н	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	H	СFз	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	CH ₃	H	H	- CO -	- CH ₂ -	\cdot CH ₂ \cdot
Н	H	СНз	H	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	H	CH ₃	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	OCH 3	H	H	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	OCH 3	H	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	H	OCH 3	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
F	H	Н	Н	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	F	Н	Н	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	F	Н	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	Н	F	- CO -	- CH ₂ -	- CH ₂ -

[0035]

表3

•	Rı	R 2	R 3	R 4	- V -	•w•	- x -
٠	Н	C 1	Н	Н	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	Н	Н	Cl	Н	-CHOH-	- CH2 -	- CH ₂ -
	H	. H	Н	C 1	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	Н	CF 3	Н	Н	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	H	H	CF3	Н	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	Н	Н	Н	CFs	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	H	CH ₃	H	H	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	H	H	CH ₃	Н	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	Н	H	Н	СНз	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	F	Н	Н	, Н	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	Н	F	Н	H	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	Н	H	F	Н	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	Н	H	Н.	F	-CHOH-	- CH ₂ -	- CH ₂ -

【表3】

表 4

R ₁	R 2	R s	R 4	- V -	-w-	- x -
H	Cl	Н	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	Cl	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	Н	C 1	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	CF ₃	H	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	СFз	Н	-CH(OCH₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Η .	Н	СFз	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	СНз	H	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	CH ₃	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	Н	Н	СН з	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
F	H	Н	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	F	Н	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	Н	F	H	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	Н	F	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -

【表5】

表 5

R ₁	R ₂	R ⁻ 3	R 4	- V -	-w-	• x •
H _.	Cl	Н	Н	- CO -	-CH(CH ₃)-	- CH ₂ -
H	H	C 1	Н	- CO -	-CH(CH ₃)-	- CH2 -
H·	Н	Н	C 1	- CO -	-CH(CH ₃)-	- CH ₂ -
H	CF ₃	H	Н	- CO -	-CH(CH ₃)-	- CH ₂ -
H	H	CF3	H	- CO -	-CH(CH₃)-	- CH ₂ -
H	H	H	СFз	- CO -	-CH(CH ₃)-	- CH ₂ -
Н	CH ₃	Н	H	- CO -	-CH(CH₃)-	- CH2 -
H	H	СНз	H	- CO -	-CH(CH ₃)-	- CH ₂ -
Н	H	Н	СНз	- CO -	-CH(CH ₃)-	- CH ₂ -
F	Н	Н	Н	- CO -	-CH(CH ₃)-	- CH ₂ -
H.	F	Н	Н	- CO -	-CH(CH ₃)-	- CH2 -
Н	Н	F	Н	- CO -	-CH(CH ₃)-	- CH ₂ -
Н	H	Н	F	- CO -	-CH(CH ₃)-	- CH ₂ -

表 6

R ₁	R 2	R 3	R 4	- v -	-w-	- x -
Н	C l	Н	Н	- NH -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	C 1	H	- NH -	- CH2 -	- CH ₂ -
Н	H.	Н	C 1	- NH -	- CH2 -	- CH ₂ -
H	CF3	H	H	- NH -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	CFs	Н	- NH -	- CH ₂ -	- CH2 -
Н	H	· H	CFs	- NH -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	C H 3	H	Н	- NH -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	СНз	Н	- NH -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	Н	СНз	- NH -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
F	Н	Н	Н	- NH -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	F	H	H	- NH -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	F	H	- NH -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	Н	F	- NH -	- CH ₂ -	- CH ₂ -

【表7】

Hall bear

表 7

_R 1	R 2	R 3	R 4	· V -	-w-	- x -
H	C 1	Н	·H	-N(CH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	н	C 1	Н	-N(CH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	Н	H	C 1	-N(CH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	СНз	Н	H	$-N(CH_3)$ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	СНз	H	-N(CH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	\mathbf{H}^{-1}	H	СНз	$-N(CH_3)$ -	- CH ₂ -	- CH ₂ -
F	H	H	H	-N(CH ₃)-	- CH ₂ -	· CH ₂ ·
Н	F	Н	H	-N(CH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	F	H	-N(CH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	Н	F	-N(CH ₃)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	Cl	H	Н	•0-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	C 1	Н	-0-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	Н	Cl	-0-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	CF3	H	Н	-0-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	H	CF ₃	Н	-0-	· CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	H	CF3	-0-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	C H 3	Н	H	-0-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	CH ₃	Н	-0-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	Н	СНз	-0-	- CH_2 -	- CH ₂ -
F	Н	H	H	-0-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	F	H	Н	-0-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H·	F	Н	-0-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	Н	Н	F	-0-	- CH ₂ -	- CH ₂ -

【0037】 【表8】

表8

R ₁	R 2	Rз	R 4	- v -	- w -	• x •
H _.	C I	Н	Н	-S-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	CF 3	Н	Н	-S-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	CH 3	H	H	-8-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	F	Н	Н	-S-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H	C 1	Н	H	\cdot C(=CH ₂)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	C 1	Н	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	H	C 1	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	CF 3	H ·	H	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	CF3	Н	\cdot C(=CH ₂)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	H	CF3	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	CH ₃	H	H	$-C(=CH_2)-$	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	СНз	H	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	Н	Н	СНз	$-C(=CH_2)-$	- CH ₂ -	- CH ₂ -
F	Н	H	H	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Η.	F	H	Н	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	F	Н	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -	- CH ₂ -
Н	H	Н	F	$-C(=CH_2)-$	- CH ₂ -	- CH ₂ -

【表9】

表 9

R ₁	R 2	R 3	R 4	-vw	-x-
H	Cl	Н	Н	- C H = C H -	- CH ₂ -
H	H	CI	Н	-CH=CH-	- CH ₂ -
H	H	Н	C 1	-CH=CH-	- CH ₂ -
H	CF 3	H	H	-CH=CH-	- CH ₂ -
Н	H	CF ₃	Н	-CH=CH-	- CH ₂ -
H	Н	Н	CF3	-CH=CH-	- CH ₂ -
H	CH ₃	Η.	H	-CH=CH-	- CH ₂ -
Н	H	СНз	H	-CH=CH-	- CH ₂ -
H	H	Ή	СНз	-CH = CH -	- CH ₂ -
F	Н	Н	H	-CH=CH-	- CH ₂ -
H	F	Н	Н	-CH=CH-	- CH ₂ -
Н	H	F	Н	-CH=CH-	- CH ₂ -
H	H	Н	F	-CH=CH-	- CH ₂ -
				·	

【表10】

表10

R ₁	R 2	R 3	R 4	- v -	-w-	- x -
Н	Cl	Н	Н	-C (CH ₃)	= CH-	- CH₂ -
H	Н	C 1	H	-C (CH ₃)	=CH-	- CH ₂ -
Н	H	Н	Cl	-C (CH ₃)	_=CH-	- CH ₂ -
H	CF ₃	H	Н	-C (CH ₃)	=CH-	- CH ₂ -
Н	Н	CF 3	H	-C (CH 3)	=CH-	- CH ₂ -
H	Н	Н	CF3	$-C(CH_3)$	=CH-	- CH ₂ -
H	СНз	Н	Н	-C (CH ₃)	=CH-	- CH ₂ -
Н	H	СНз	H	-C (CH ₃)	=CH-	- CH ₂ -
H	Н	H	СНз	-C (CH ₃)	=CH-	- CH ₂ -
F	H	Н	H	-C (CH ₃)	=CII-	- CH ₂ -
H	F	H ·	Н	-C (CH ₃)	= C H -	- CH ₂ -
Н	Н	, F	H	$-C(CH_3)$	=CH-	- CH ₂ -
Н	H	Н	F	-C (CH ₃)	= C H -	- CH ₂ -
			•			

【0038】 【化15】

【表11】

		3 R 4	-у-	-γ-
н Н	Н	Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -
i C	1 H	H	- CH ₂ -	- CH ₂ -
i H	C 1	. Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -
i H	Н	C 1	- CH ₂ -	- CH ₂ -
e CF	3 H	Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -
i H	CF3	Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -
H H	Н	C F 3	- CH ₂ -	- CH ₂ -
н сн	з Н	Н	- CH ₂ -	- CH2 -
H H	CH ₃	Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -
ı H	Н	СНз	- CH ₂ -	- CH₂ -
H	Н	Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -
i F	Н	Н	- CH ₂ -	- CH ₂ -
и н	F	Н	- CHz -	- CH ₂ -
н н	Н	F	- CH ₂ -	- CH ₂ -
	H CH H H H H H H H H H H H H H H H H H	H C1 H H C1 H H C1 H H H H CF3 H H CF3 H H CH3 H H CH3 H H CH3 H H CH3 H H H H H H	H C1 H H H C1 H H C1 H H C1 H H C7 H H H H C7 H H H H C7 H H H H H C7 H H H H H C7 H H H H H H H H H H H H H H H H H H H	H C 1 H H - CH2 - H H C 1 H - CH2 - H H C 1 H - CH2 - H C F 3 H H - CH2 - H H C F 3 H - CH2 - H H C F 3 - CH2 - H C H 3 H - CH2 - H C H 3 H - CH2 - H H C H 3 H - CH2 - H H H C H 3 - CH2 - H H H C H 3 - CH2 - H H H C H 3 - CH2 - H H H C H 3 - CH2 - H H H C H 3 - CH2 - H H H C H 5 - CH2 - H H H C C H2 -

【表12】

表12

R 1	R 2	R 3	R 4	- y -	- γ -
Н	Cl	Н	Н	- CO -	- CH ₂ -
Н	H	C 1	H	- CO -	- CH ₂ -
Н	Н	Н	C 1	- CO -	- CH ₂ -
Н	CF ₃	Н	H .	- CO -	- CH ₂ -
H	H	СFз	H	- CO -	- CH ₂ -
· H	Н	Н	CF ₃	- CO -	- CH ₂ -
Н	СНз	H	Н	- CO -	- CH ₂ -
Н	Н	СНз	H	- CO -	- CH ₂ -
Н	Н	Н	CH ₃	- CO -,	- CH ₂ -
F	H	H	H	- CO -	- CH ₂ -
Н	F	Н	H	- CO -	- CH ₂ -
Н	H	F	H	- CO -	- CH ₂ -
H	Ή	Н	F	- CO -	- CH ₂ -

【表13】

表13

R 1	R 2	Rз	R 4	- y -	-γ-
H	- C 1	Н	H	-СНОН-	- CH ₂ -
H	Н	C 1	H	-CHOH-	- CH ₂ -
+ H	Н	H	C 1	-CHOH-	- CH ₂ -
Н	CF3	H	Н	-CHOH-	- CH2 ·
. H ·	Н	CF s	Н	-CHOH-	- CH ₂ -
Н	H	Н	CF3	-CHOH-	- CH ₂ -
I-I	СНз	H	Н	-CHOH-	- CH ₂ -
Н	Н	CH ₃	Н	-CHOH-	- CH ₂ -
Н	Н	H	CH ₃	-СНОН-	- CH2 -
F	Н	. Н	Н	-CHOH-	- CH ₂ -
H	F	H	Н	-CHOH-	- CH ₂ -
Н	Н	F	Н	-CHOH-	- CH ₂ -
Н	Н	H	F	-CHOH-	- CH ₂ -

[0039]

表14

R 1	R ₂	Rз	R 4	•у•	-γ-
Н	C I	H	Н	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
H	Н	Cl	н	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
Н	Н	Н	C 1	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
Н	CF ₃	Н	Н	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
Н	Н	CF3	Н	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
Н	Н	Н	CF3	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
H	CH3	Н	Н	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
Н	Н	СНз	H	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
Н	Н	Н	СНз	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
F	Н	Н	Н	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
Н	F	Н	Н	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
Н	Н	F	Н	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -
Н	Н	Н	F	-C(=CH ₂)-	- CH ₂ -

【表15】

表15

R	1 R 2	R 's	R ₄	<i>-</i> y -	-γ-
Н	C 1	Н	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -
Н	H	Cl	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -
Н	·	Н	C 1	-CH(OCH3)-	- CH ₂ -
Н	CF3	Н	Н	-CH(OCH ₃)-	\cdot CH ₂ \cdot
Н	H	СFз	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -
Н	Н	. H	CF3	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -
Н	. СН з	Н	Н	-CH(OCH ₃)-	· CH ₂ ·
H	Н	CH_3	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -
Н	Н	Н	CH ₃	-CH(OCH ₃)-	· CH ₂ ·
F	· H	Н	H	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -
Н	F	Н	Н	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -
Н	Н	F	H	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -
Н	Н	Н	F	-CH(OCH ₃)-	- CH ₂ -

【0040】 【化16】

【表16】

Rı	R 2	Rз	F	$R_4 - A_1 -$	$-A_2A_3A_4 -$
H	. H	H	Н	- C H 2 -	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	СНз	H	Н	-CH2-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	F	H	Н	- C H ₂ -	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	C 1	Н	H	$-CH_2-$	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	CF ₃	H	Н	-CH ₂ -	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	OCH ₃	Н	Н	-CH ₂ -	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	H	H	H·	- CO-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	СНз	Η	Н	-co-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	F	H	Н	-co-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	Cl	Н	Н	-co-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	CF ₃	Н	Н	-co-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	OCH₃	Н	Н	-co-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	H	Ĥ	Н	-CH(OCH ₃)-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	CH ₃	H	Н	-CH(OCH ₃)-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	F	Н	Н	-CH(OCH ₃)-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	Cl	H	Н	-CH(OCH ₃)-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	CF ₃	Н	Н	-CH(OCH ₃)-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
H	OCH ₃	Н	H	-CH(OCH ₃)-	$-CH_2CH_2CH_2 -$

[0041]

【表17】

表17

Rı	R 2	Ra	F	R4 -A1-	- A ₂ A ₃ A ₄ -
Н	Н	Н	Н	-co-	-CH(CH ₃)CH ₂ CH ₂ -
Н	СНз	Н	Н	-co-	$-CH(CH_3)-CH_2-CH_2-$
Н	F	Н	Н	-co-	-CH(CH ₃)- $-CH_2CH_2 -$
Н	C 1	Н	Н	-co-	-CH(CH ₃)- $-$ CH $_2$ $ -$ CH $_2$ $-$
Н	CF3	Н	Н	-co-	-CH(CH ₃)- $-$ C H $_2$ $-$ C H $_2$ $-$
Н	OCH ₃	Н	Н	- C O -	$-CH(CH_3)-CH_2-CH_2-$
Н	H	H	Η.	-NH-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	CH ₃	Н	Н	-NH-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	F	Н	Н	-NH-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	C 1	Н	Н	-NH-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	CF3	Н	Н	-NH-	CH2CH2CH2-
Н	OCH ₃	Н	Н	- N H -	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	Н	Н	Н	-N(CH ₃)-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	СНз	Н	H	-N(CH ₃)-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	F	Н	Н	-N(CH ₃)-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	Cl	Н	Н	-N(CH₃)-	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	CF ₃	Н	Н	-N(CH₃)•	$-CH_2CH_2CH_2 -$
Н	OCH₃	Н	H	-N(CH ₃)-	-CH2CH2CH2 -

[0042]

【表18】

表18

R	1 R ₂	R ₃ R	-A1-	- A ₂ -	-A ₃ A ₄ -
Н	Н	н н	-0-	-CH ₂ -	-CH ₂ CH ₂ -
Н	CH ₃	H H	-0-	-CH2-	-CH2CH2 -
H	F	н н	-0-	- C H 2 -	-CH ₂ CH ₂ -
H	C 1	н н	-0-	-CH ₂ -	-CH2CH2-
H	CF3	н н	-0-	-CH ₂ -	-CH2CH2-
H	OCH3	н н	-0-	- CH.2 -	-CH2CH2-
Н	Н	н н	-C(=CH ₂)-	-CH ₂ -	-CH ₂ CH ₂ -
Н	CH ₃	$H \cdot H$	-C(=CH ₂)-	-CH ₂ -	-CH2CH2-
H	F	н н	-C(=CH ₂)-	-CH ₂ -	$-CH_2CH_2 -$
Н	C 1	н н	-C(=CH ₂)-	-CH2-	$-CH_2CH_2 -$
Η	CF ₃	н н	-C(=CH ₂)-	- C H 2 -	-CH ₂ CH ₂ -
H	OCH ₃	н н	-C(=CH ₂)-	-CH ₂ -	-CH2CH2-
Η	Н	н н	– C H	= C H -	$-CH_2CH_2 -$
H	СНз	н н	- C H	=CH-	-CH2CH2-
H	F	н н	- C H	= C H -	-CH ₂ CH ₂ -
H	Cl	н н	- C H	= C H -	-CH2CH2-
H	CF ₃	н н	-CH	= C H -	$-CH_2CH_2 -$
H	OCH₃	н н	-CF	I = CH -	$-CH_2CH_2 -$

[0043] 【化17】 【表19】

表19

Rı	R 2	R	R 4	-A ₁ -A ₂ -A ₃ -A ₄ - A ₅ -
H	Н	Н	Н	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -
Н	CH 3	Н	Н	-CH2-CH2-CH2-CH2- CH2-
H	F	Н	Н	-CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-
Н	Cl	Н	Н	-CH2-CH2-CH2-CH2- CH2-
Н	CF3	Н	Н	$-CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 -$
Н	OCH ₃	Н	Н	$-CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 -$
Н	H	Н	Н	-CO-CH2-CH2-CH2-CH2-
Н	СНз	Н	H	$-CO-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	F	H	Н	$-CO-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	C 1	H	Н	-CO-CH2-CH2-CH2-CH2-
H	CF3	Н	Н	-CO-CH2-CH2-CH2-CH2-
Н	OCH ₃	H	Н	-CO-CH2-CH2-CH2- CH2-
H	Н	H	Н	$-CH(OCH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	СНа	Н	Н	$-CH(OCH_3)-CH_3-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	F	Н	H	$-CH(OCH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
H	C 1	Н	Н	$-CH(OCH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CF ₃	Н	Н	$-CH(OCH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	OCH₃	Н	H	$-CH(OCH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
			•	•

[0044]

【表20】

表20

Rı	R 2	R ₃ R ₄	$-A_1 - A_2 - A_3 - A_4 - A_5 -$
H	Н	н н	-CO-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -
Н	СНз	н н	$-CO-CH(CH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	F	н н	$-CO-CH(CH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	C 1	н н	$-CO-CH(CH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CF3	н н	$-CO-CH(CH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	OCH ₃	н н	-CO-CH(CH3)-CH2-CH2-CH2-
Н	Н	H H	$-NH-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CH 3	н н	-NH-CH2-CH2-CH2-CH2-
Н	F	н н	$-NH-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	C 1	н н	$-NH-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CF3	нн	$-NH-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	OCH ₃	н н	-NH-CH2-CH2-CH2-CH2-
H	Н	н н	$-N(CH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	СНз	н н	$-N(CH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
H	F	н н	$-N(CH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	C 1	н н	$-N(CH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
H	CF ₃	н н	$-N(CH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	OCH ₃	н н	$-N(CH_3)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$

[0045]

【表21】

表 2 1

Rı	R 2	R ₃ R	4 -A ₁ -A ₂ -A ₃ -A ₄ -A ₅ -
<u>H</u>	Н	H H	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -
H	CH ₃	н н	$-O-CH_2-CH_2-CH_2-CH_3-$
H	F	н н	$-O-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CÌ	н н	$-O-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CF3	н н	-O-CH2-CH2-CH2-CH2-
Н	OCH₃	н н	-O-CH2-CH2-CH2-CH2-
H	H	н н	$-C(=CH_2)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	СНз	н н	$-C(=CH_2)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
H.	F	н н	$-C(=CH_2)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	C 1	н н	$-C(=CH_2)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CF3	н н	$-C(=CH_2) - C H_2 - C H_2 - C H_2 - C H_2 -$
Н	OCH₃	н н	$-C(=CH_2)-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	H	н н	$-CH = CH - CH_2 - CH_2 - CH_2 -$
Н	CH ₃	н н	$-CH = CH - CH_2 - CH_2 - CH_2 -$
H	F	$H \cdot H$	$-CH = CH - CH_2 - CH_2 - CH_2 -$
Н	C 1	н н	$-CH = CH - CH_2 - CH_2 - CH_2 -$
H	CF ₃	$\mathbf{H} = \mathbf{H}_{+}$	$-CH = CH - CH_2 - CH_2 - CH_2 -$
Н	OCH ₃	н н	-CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -

[0046]

【表22】

表22

Rı	R 2	R3 R4	$-A_1 - A_2 - A_3 - A_4 - A_5 -$
H	Н	н н	-CH(CH ₂ OH)-CH ₂ -CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ -
Н	СН 3	н н	-CH(CH ₂ OH)-CH $_2$ - CH $_2$ - CH $_2$ - CH $_2$ -
H	F	H H	-CH(CH $_2$ OH)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
H	C 1	н н	-CH(CH $_2$ OH)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
Н	CF3	н н	-CH(CH ₂ OH)-C H_2 - C H_2 - C H_2 - C H_2 -
Н	OCH_3	н н	-CH(CH $_2$ OH)-CH $_2$ - CH $_2$ - CH $_2$ - CH $_2$ -
H	H	H H	-CH(CH ₂ OCH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ - CH ₂ -
Н	CH ₃	н н	-CH(CH ₂ OCH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ - CH ₂ -
H	F	н н	-CH(CH $_2$ OCH $_3$)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
Н	CI	н н	-CH(CH ₂ OCH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ - CH ₂ -
Н	CF3	н н	-CH(CH $_2$ OCH $_3$)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
Н	OCH₃	н н	-CH(CH ₂ OCH ₃)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$
H	Н	н н	-CH(CH ₂ NH ₂)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
H	CH ₃	н н	$-CH(CH_2 NH_2)-CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2$
H	F	н н	-CH(CH ₂ NH ₂)-CH ₂ $-$ CH ₂ $-$ CH ₂ $-$ CH ₂ -
H	C 1	н н	-CH(CH ₂ NH ₂)-CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ -
H	СFз	н н	-CH(CH ₂ NH ₂)-CH $_2$ - CH $_2$ - CH $_2$ - CH $_2$ -
Н	OCH ₃	н н	-CH(CH ₂ NH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ - CH ₂ .

[0047]

表23

Rı	R 2	R3 R4	-A ₁ -A ₂ -A ₃ -A ₄ -A ₅ -
H	Н	н н	-CH(CH ₂ OH)-CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ -
Н	CH ₃	н н	-CH(CH ₂ OH)-CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ -
H	F	н н	-CH(CH $_2$ OH)-CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ - CH $_2$ -
Н	Cl	H H	-CH(CH ₂ OH)-CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ -
Н	CF3	H H	-CH(CH $_2$ OH)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
Н	OCH ₃	н н	-CH(CH ₂ OH)-CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ -
H	H	н н	-CH(CH $_2$ OCH $_3$)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
Н	CH ₃	н н	-CH(CH $_2$ OCH $_3$)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
Н	F	H H·	-CH(CH $_2$ OCH $_3$)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
Н	Cl	н н	-CH(CH $_2$ OCH $_3$)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
Н	CF ₃	н н	-CH(CH $_2$ OCH $_3$)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
Н	OCH ₃	н н	-CH(CH ₂ OCH ₃)-CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ -
			•

[0048]

表24

【表24】

R 1	R 2	R a	R	$-A_1 - A_2 - A_3 - A_4 - A_5 -$
Н	Н	Н	Н	-CH(CH ₂ NH ₂)-CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ -
H	СНэ	Н	H	-CH(CH $_2$ NH $_2$)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
H	F	Н	Н	-CH(CH ₂ NH ₂)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ - CH $_2$ -
H	CI	Н	Н	-CH(CH ₂ NH ₂)-CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ -
H	CF ₃	Н	Н	-CH(CH ₂ NH ₂)-CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ -
H	OCH ₃	Н	Ĥ	-CH(CH ₂ NH ₂)-CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂
Н	H	Н	Н	-CH(CH ₂ N(CH ₃) ₂)-C H ₂ -C H ₂ -C H ₂ -C H ₂ -
H	СНз	Н	Н	-CH(CH ₂ N(CH ₃) ₂)-C H ₂ -C H ₂ -C H ₂ -C H ₂ -
H	F	Н	Н	-CH(CH ₂ N(CH ₃) ₂)-C H ₂ -C H ₂ -C H ₂ -C H ₂ -
H	C 1	Н	Н	-CH(CH ₂ N(CH ₃) ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -
H	CF3	Н	Н	-CH(CH ₂ N(CH ₃) ₂)-C H ₂ -C H ₂ -C H ₂ -C H ₂ -
Н	OCH ₃	Н	Н	-CH(CH ₂ N(CH ₃) ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -

表25

R,	R ₂ R ₃ R ₄	$-A_1-A_2-A_3-A_4-A_5-$
H	н нн	-CO-CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂ -
Н	СН3 Н Н	-CO-CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂ -
H	F H H	-CO-CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂ -
Н	сі н н	-CO-CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂ -
Н	CF ₃ H H	-CO-CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂ -
Н	OCH ₃ H H	$-CO-CH_2-O-CH_2-CH_2-$
Н	н н н	$-CO-CH_2-NH-CH_2-CH_2-$
Н	СН3 Н Н	-CO-CH ₂ -NH-CH ₂ -CH ₂ -
Н	F H H	$-CO-CH_2-NH-CH_2-CH_2-$
Н	сі н н	-CO-CH ₂ -NH-CH ₂ -CH ₂ -
Н	CF ₃ H H	$-CO-CH_2-NH-CH_2-CH_2-$
Н	OCH, HH	-CO-CH ₂ -NH-CH ₂ -CH ₂ -

【表26】

表26

R	R_2 R_3 R_4	$-A_1-A_2-A_3-A_4-A_5-$
H	н н н	-CO-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -
Н	CH ₃ H H	-CO-CH2-N(CH3)-CH2-CH2-
Н	F H H	$-CO-CH_2-N(CH_3)-CH_2-CH_2-$
Н	Cl H H	$-CO-CH_2-N(CH_3)-CH_2-CH_2-$
Н	CF ₃ H H	$-CO-CH_2-N(CH_3)-CH_2-CH_2-$
Н	OCH ₃ H H	-CO-CH2-N(CH3)-CH2-CH2-
Н	СН2ОН Н Н	$-CO-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CH ₃ OH H	$-CO-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CH ₃ H OH	$-CO-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
H	CI OH H	$-CO-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	Cl H OH	$-CO-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	F OH H	$-CO-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	F H OH	-CO-CH ₂ - CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -

表 2 7

R,	R ₂ R ₃ R ₄	$-A_1-A_2-A_3-A_4-A_5-$
Н	н нн	-S-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -
H	СН3 Н Н	$-S-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	F H H	$-S-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	сі н н	- S - C H ₂ - C H ₂ - C H ₂ - C H ₂ -
Н	CF ₃ H H	$-S-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	OCH 3 H H	$-S-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CH₂OH H H	-S-CH2-CH2-CH2-CH2-
Н	CH ₃ OH H	$-S-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CH ₃ H OH	$-S-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CI OH H	$-S-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	Cl H OH	-S-CH2-CH2-CH2-CH2-
Н	F OH H	-S-CH2-CH2-CH2-CH2-
Н	F H OH	-S-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -

【表28】

表28

R 1	R ₂	R:	R ₄	$-A_1-A_2-A_3-A_4-A_5-$
H	Н	Н	Н	-SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -
Н	CH3	Н	H	$-SO_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
H	F	Н	H	$-SO_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	Cl	Н	H	$-SO_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CF ₃	Н	H	$-SO_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	OCH 3	I	H F	$-SO_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	CH ₂ OF	I I	H	-SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -
H	CH ₃	OH	Н	-SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -
Н	CH ₃	Н	OH	$-SO_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
H	Cl	OH	Н	-SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -
Н	Cl	Н	OH	$-SO_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	F	OH	Н	$-SO_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-$
Н	F .	H	OH	-SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -

【0049】本発明の置換グアニジン誘導体は、そのグアニジン部分を前記式(1)のとおり表記したが、当該化合物には互変異性が存在し得る。すなわち、グアニジ

ン部分がジアミノメチレンアミノである互変体 $(Ind-C(O)N=C(NH_2)_2)$ とアミノイミノメチルアミノである互変体 (Ind-C(O)NH-C(=N))

H)NH2 〕とが存在し得、両者は状態が相違するだけで同一の化合物である。したがって、本発明はこれらのいずれの互変体をも包含するものである(上記式中、Indはインドール部分を示す)。一般式(1)の化合物は、光学的非対称中心を有するものも含まれ、したがって、これらはラセミ体としてまたは、光学活性の出発材料が用いられた場合には光学活性型で得ることができる。必要であれば、得られたセラミ体を、物理的にまたは化学的にそれらの光学対学体に自体公知の方法によって分割することができる。好ましくは、光学活性分割剤を用いる反応によってセラミ体からジアステレオマーを形成する。異なるかたちのジアステレオマーは、例えば分別結晶などの自体公知の方法によって分割することができる。

【0050】一般式(1)で表される化合物は、必要に応じて医薬として許容される無機酸または有機酸との酸付加塩とすることができる。そのような酸付加塩としては、たとえば塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸などの鉱酸との塩;ギ酸、酢酸、フマル酸、マレイン酸、シュウ酸、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸、アスパラギン酸、グルタミン酸などの有機カルボン酸との塩;メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、ヒドロキシベンゼンスルホン酸、ジヒドロキシベンゼンスルホン酸、シヒドロキシベンゼンスルホン酸との塩等が挙げられる。また、一般式(1)で表される化合物およびその酸付加塩は、それらの無水物、水和物または溶媒和物であってもよい。

【0051】本発明化合物は、ナトリウム/プロトン(Na*/H*)交換輸送系阻害作用を有し、ナトリウム/プロトン(Na*/H*)交換輸送系の異常に起因する疾患、例えば、高血圧、虚血もしくは虚血再潅流による臓器障害、不整脈、狭心症、糖尿病、心肥大、脳虚血障害、細胞の過剰増殖が原因となる疾患または内皮細胞の障害による疾患等の治療、予防薬として有用である。

【0052】本発明化合物は、これらを医薬として用いるにあたり経口的または非経口的に投与することができる。すなわち通常用いられる投与形態、例えば粉末、顆粒、錠剤、カプセル剤、シロップ剤、懸濁液等の剤型で経口的に投与することができ、あるいは、例えば、その溶液、乳剤、懸濁液の剤型にしたものを注射の型で非経口投与することができる。坐剤の型で直腸投与することができる。前記の適当な投与剤型は、例えば、許容される通常の担体、賦型剤、結合剤、安定剤、希釈剤に活性化合物を配合することにより製造することができる。投与量は水溶解補助剤、等張剤を添加することもできる。投与量および投与回数は、例えば、対象疾患、症状、年齢、体重、投与形態によって異なるが、通常は成人に対し1日あたり0.1~2000mg好ましくは1~200mgを1回または

数回に分けて投与することができる。 【0053】

【実施例】以下に本発明を、参考例、実施例および試験例により、さらに具体的に説明するが、本発明はもとよりこれに限定されるものではない。尚、以下の参考例及び実施例において示された化合物名は、必ずしもIUPAC命名法に従うものではない。

参考例1

エチル2, 3-ジヒドロ-2-オキソ-1H-ピロロ (1, 2, 3-de)キノキサリン-5-カルボキシラートの合成

(a) エチル1-エトキシカルボニルメチル-7-ニト ロー1Hーインドールー2ーカルボキシラートの合成 エチル7-ニトロー1 H-インドール-2-カルボキシ ラート (2.00g, 8.45mmol) のN, N-ジメチルホルム アミド(50ml)溶液中に60%水素化ナトリウム(0. 34g, 8.54mmol)を加え、反応液が透明になるまで室温 にて撹拌した。次にブロモ酢酸エチル (1.43g, 8.54mm) ol)を加えてから、50~60℃にて4時間撹拌した。 反応液を室温まで冷却してから氷水中に注ぎ、酢酸エチ ルで抽出(3回)し、有機層を水洗いした後、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ(酢酸エチル /n-ヘキサン=5/95で溶出)で精製することによ り、エチル1-エトキシカルボニルメチル-7-ニトロ -1H-インドール-2-カルボキシラート(2.11g) を得た。

 1 H n m r (CDC $_{13}$) δ; 1.29(3H,t,J= 7.26Hz), 1.38 \sim 1.43(3H,m), 4.23(2H,dd,J=6.93, 14.19Hz), 4.3 8(2H,dd,J=7.26, 14.19Hz), 5.48(2H,br-s), 7.20 \sim 7. 26(1H,m), 7.53(1H,s), 7.93 \sim 7.98(2H,m).

(b) エチル2, 3-ジヒドロ-2-オキソ-1H-ピロロ[1, 2, 3-de]キノキサリン-5-カルボキシラートの合成

エチル1-エトキシカルボニルメチルー7-ニトロー1 H-4ンドールー2ーカルボキシラート (2.11g, 6.59 mnol)を、テトラヒドロフラン (70mnol)中、10%パラジウムー炭素 (0.20mnol)を加え、常温常圧にて接触還元を行った。反応終了後、触媒を沪別し沪液を減圧濃縮して得られた残渣中にトルエン (100ml)及びナトリウムメキシド (0.35g, 6.48mnol)を加えてから2時間加熱還流した。次に溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/mnol)の、エチル2、3-ジヒドロー2ーオキソー1mnol1

 1 H n m r (CDC 1 ₃) δ ; 1.39 \sim 1.45(3H,m), 4.39 (2H,dd,J=7.26, 14.19Hz), 5.24(2H,s), 6.71(1H,d,J=7.26Hz), 6.98(1H,dd,J=7.26, 8.25Hz), 7.23(1H,s),

7.24(1H, dd, J=0.66, 8.24Hz).

【0054】参考例2

エチル5,6-ジヒドロ-9-メチル-6-オキソ-4 H-ピロロ(3,2,1-ij)キノリン-2-カルボ キシラートの合成

(a) エチル1-(2-tert-ブトキシカルボニルエチル) -4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラートの合成

エチル4ーメチルー1 Hーインドールー2ーカルボキシラート(70.0g、344mol)アクリル酸tertーブチル(53.0g、413mol)、ベンジルトリメチルアンモニウムヒドロキシド(5.76g、34.4mol)及び1、4ージオキサン(1000ml)の混合物を60~62℃にて8.5時間撹拌した。溶媒を減圧留去して得られた残渣中に水(1000ml)及び酢酸(30ml)を加えてから酢酸エチルで抽出(2回)し、抽出液を5%炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルアルコール(230ml)から結晶化することにより、エチルコー(2ーtertーブトキシカルボニルエチル)ー4ーメチルー1 Hーインドールー2ーカルボキシラート(99.2g)を得た。 融点 78-79℃

(b) エチル1-(2-カルボシキエチル)-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラートの合成エチル1-(2-tert-ブトキシカルボニルエチル)-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラート(3.76g,11.4nmol)、トリフルオロ酢酸(14.8g,130mmol)及びジクロロメタン(50mi)の混合物を室温にて5時間撹拌した。反応液を減圧下にて濃縮して得られた残渣中に、水を加えてからジエチルエーテルで抽出(3回)し、抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、エチル1-(2-カルボキシエチル)-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラート(3.12g)を得た。融点 133-134℃(ジイソプロピルエーテルより再結晶)

(c) エチル5, 6-ジヒドロ-9-メチル-6-オキソ-4H-ピロロ[3, 2, 1-ij]キノリン-2-カルボキシラートの合成

エチル1 - (2-カルボシキエチル) - 4-メチル-1 H-インドール-2-カルボキシラート (1.00g, 3.63 mmol)、塩化チオニル (1.35g, 11.4mmol)及びクロロホルム (16ml)の混合物を5時間加熱還流した。反応液を減圧下にて濃縮して得られた残渣中に、ジクロロメタン(80ml)を加え、室温にて撹拌した。つづいて塩化アルミニウム (2.02g, 15.1mmol)を加えてから室温にて1.5時間撹拌し、さらに0.5時間加熱還流した。反応液を水(300ml)及び35%塩酸(1.5 ml)の混合物中に加えてからクロロホルムで抽出(3回)し、抽出液を水洗してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒

を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/n-ヘキサン=3/97で溶出)で精製することにより、エチル5,6-ジヒドロー9-メチルー6-オキソー4H-ピロロ〔3,2,1ーij〕キノリンー2-カルボキシラート (0.53g)を得た。融点 103-104℃ (イソプロピルアルコールより再結晶)

【0055】参考例2に示した方法に準じて、以下に示す化合物を合成した。

(1) エチル9-クロロ-5,6-ジヒドロ-6-オキソ-4H-ピロロ(3,2,1-ij)キノリン-2-カルボキシラート

融点 124~125℃ (イソプロピルアルコールより 再結晶)

(2) エチル5, 6-ジヒドロ-6-オキソ-4H-ピロロ[3, 2, 1-ij]キノリン-2-カルボキシラート

融点 131~132℃ (イソプロピルアルコールより 再結晶)

(3) エチル5,6-ジヒドロ-7-メチル-6-オキソ-4H-ピロロ(3,2,1-ij)キノリン-2-カルボキシラート

融点 122~123℃ (イソプロピルアルコールより 再結晶)

(4) エチル5, 6-ジヒドロ-8-メチル-6-オキソ-4H-ピロロ〔3, 2, 1-ij〕キノリン-2-カルボキシラート

融点 106~107℃ (イソプロピルアルコールより 再結晶)

(5) エチル5,6-ジヒドロ-1-メチル-6-オキソ-4H-ピロロ(3,2,1-ij)キノリン-2-カルボキシラート

融点 106~107℃ (イソプロピルアルコールより 再結晶)

【0056】参考例3

エチル2, 3-ジヒドロ-7-メチル-ピロロ〔1, 2,3-de〕-1,4-ベンズオキサジン-5-カル ボキシラートの合成

(a) エチル7ーヒドロキシー4ーメチルー1Hーインドールー2ーカルボキシラートの合成

エチル7ーベンジルオキシー4ーメチルー1 Hーインドールー2ーカルボキシラート(15.0g,485mmol)、ギ酸アンモニウム(30.6g,485mmol)、10%パラジウムー炭素(2.00g)及びエタノール(450ml)の混合物を0.5時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却してから不溶物を沪別し、沪液を減圧下にて濃縮した。得られた残渣を酢酸エチル/トルエンから結晶化することにより、エチル7ーヒドロキシー4ーメチルー1 Hーインド

り、エチル7-ヒドロキシー4-メチルー1H-インド ールー2ーカルボキシラート(6.96g)を得た。 融点 211-212℃ (b) エチル4ーメチルー7ー〔2ー(2ーテトラヒドロー2Hーピラニル) オキシエトキシ〕 -1H-インドールー2ーカルボキシラートの合成

エチル7ーヒドロキシー4ーメチルー1 Hーインドールー2ーカルボキシラート(2.80 g,12.8 mmol)、テトラヒドロー2ー(2 ーヨードエトキシ)ー2 Hーピラン(4.92 g,19.2 nmol)、炭酸カリウム(7.88 g,57.0 mmol)及びアセトン(9 O ml)の混合物を16.5 時間加熱還流した。不溶物を沪別し、沪液を減圧下にて濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n ーヘキサン=3 / 9 7で溶出)で精製することにより、無色油状物のエチルー4 ーメチルー7 ー〔2 ー(2 ーテトラヒドロー2 H ーピラニル)オキシエトキシ〕-1 H ーインドールー2 ーカルボキシラート(3.00 g)を得た。

(c) エチル7-(2-ヒドロキシエトキシ)-4-メ チルー1H-インドールー2-カルボキシラートの合成 エチル4-メチル-7-[2-(2-テトラヒドロ-2 H-ピラニル) オキシエトキシ]-1H-インドールー 2-カルボキシラート(3.20g, 9.21mmol)をテトラヒ ドロフラン (70 ml) に溶解してから室温にて、2 N塩 酸(30㎡)を加えた。この混合物を室温にて3時間撹 拌してから反応液中に水(200ml)を加え、つづいて 28%アンモニア水を加え、中和(pH=7~8)し た。次に酢酸エチルで抽出(2回)し、抽出液を5%塩 化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウ ムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣を酢酸 エチルから結晶化することにより、エチル7-(2-ヒ ドロキシエトキシ)ー4ーメチルー1Hーインドールー 2-カルボキシラート (1.93g) を得た。融点 166 -167℃

(d) エチル7-(2-xタンスルホニルオキシエトキシ) -4-xチル-1 H-4ンドール-2-カルボキシラートの合成

エチル7-(2-ヒドロキシエトキシ)-4-メチルー1H-インドールー2ーカルボキシラート(1.10g, 4.18mmol)、トリエチルアミン(0.93g, 9.19mmol)及びジクロロメタン(30ml)の混合物を-10℃まで冷却してから、撹拌下-10℃にてメタンスルホニルクロライド(0.57g, 5.01mmol)を滴下した。滴下終了後、さらに-10℃にて2時間撹拌してから、反応液を氷水中に注ぎ、クロロホルムで抽出(3回)した。抽出液は飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、5%塩化ナトリウム水溶液の順で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、エチル7-(2-メタンスルホニルオキシエトキシ)-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラートを得た。なお、この化合物は、これ以上精製することなく、次の反応に用いた。

(e)エチル2,3ージヒドロー7ーメチルーピロロ

(1, 2, 3-de)-1, 4-ベンズオキサジン-5-カルボキシラートの合成

エチル7-(2-メタンスルホニルオキシエトキシ)-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラート(1.30g,3.81mmol)、60%水素化ナトリウム(0.15g,3.81mmol)及びN,N-ジメチルホルムアミド(65ml)の混合物を室温にて8時間撹拌した。反応液を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出(3回)し、抽出液は5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=2/98で溶出)で精製することにより、エチル2、3-ジヒドロ-7-メチルーピロロ[1,2,3-de]-1,4-ベンズオキサジン-5-カルボキシラート(0.87g)を得た。融点 101~102℃(イソプロピルアルコールより再結晶)

【0057】参考例4

エチル2、3-ジヒドロ-1-メチル-7-トリフルオロメチル-1H-ピロロ〔1, 2, 3-de〕キノキサリン-5-カルボキシラートの合成

アミノ〕-3-二トロベンゾトリフルオリドの合成 4-クロロ-3-ニトロベンゾトリフルオリド(26.0) g、115 mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(1 O Onl)溶媒中に、O℃にて2-(メチルアミノ)エタ ノール (17.3g、231 mmol) を滴下した。反応温度 を室温まで上昇させてから、さらに室温にて1時間撹拌 した。次に、反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液中に 注ぎ、酢酸エチルで抽出(2回)した。有機層を5%塩 化ナトリウム水で洗浄してから、無水硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノ ール=97/3で溶出)で精製することにより、4-(N-メチルーN-(2-ヒドロキシエチル)アミノ) -3-二トロベンゾトリフルオリドの油状物を得た。 1 Hnmr (CDC $_{13}$) δ ; 2.04(1H, t, J=5.93Hz)

、2.91(3H, s)、3.53(2H, t, J=5.28Hz)、3.84(2H, dd, J=5.61, 10.89Hz)、7.26(1H, d, J=8.91Hz)、7.60(1H, dd, J=2.31, 8.91Hz)、8.02(1H, d, J=1.32Hz)、(b) 4-[N-メチル-N-[2-(2-テトラヒドロ-2H-ピラニル)オキシエチル]アミノ]-3-ニトロベンゾトリフルオリドの合成

4-(N-メチル-N-(2-ヒドロキシエチル)アミノ]-3-ニトロベンゾトリフルオリド(29.0g、110mnol)、p-トルエンスルホン酸1水和物(2.09g、11.0mnol)、3,4-ジヒドロ-2H-ピラン(18.5g、220mnol)及びテトラヒドロフラン(60ml)の混合物を室温にて4.5時間撹拌した。反応液中に炭酸水素ナトリウム(10g)を加え、室温にて30分間撹拌してから不溶物を沪去した。沪液を減圧濃縮

して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=5/95で溶出)で精製することにより、4-[N-メチル-N-[2-(2-デトラヒドロ-2H-ピラニル)オキシエチル]アミノ]-3-ニトロベンゾトリフルオリドの油状物を得た。

¹ H n m r (CDCl₃) δ; 1.47 \sim 1.72(6H, m) 、2.9 5(3H, s) 、3.45 \sim 3.79(5H, m) 、3.92 \sim 4.00(1H, m) 、4.56 \sim 4.58(1H, m) 、7.24(1H, d, J=8.90Hz)、7.54 \sim 7.58(1H, m) 、7.99(1H, d, J=1.64Hz).

(c) 2-メチル-4-[N-メチル-N-[2-(2-テトラヒドロー2Hーピラニル) オキシエチル) アミ ノ〕-3-ニトロベンゾトリフルオリドの合成 4-[N-メチル-N-[2-(2-テトラヒドロ-2 H-ピラニル) オキシエチル) アミノ] -3-ニトロベ ンゾトリフルオリド(5.00g、14.4mol)、トリ メチルスルホニウムヨーダイド (5.86g、28.7mmo 1) 及びN, N-ジメチルホルムアミド(80ml)の混 合物中に、15~20℃にて撹拌下、tert-ブトキシド (3.22g、28.7mmol) のテトラヒドロフラン (40 ml)溶液を滴下した。さらに15~16℃にて1時間撹 拌してから反応液を○℃まで冷却した。反応液を冷水中 に注ぎ、酢酸エチルで抽出(3回)した。抽出液を5% 塩化ナトリウム水で洗浄(2回)してから無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ n-ヘキサン=3/97で溶出)で精製することによ り、2-メチル-4-[N-メチル-N-[2-(2-テトラヒドロ-2H-ピラニル) オキシエチル] アミ ノ〕-3-二トロベンゾトリフルオリドの油状物を得 た。

 $^1\,H\,n\,m\,r$ (CDC l_3) δ ; 1.48~1.76(6H, m) $_{\sim}$ 2.3 2(3H, d, J=1.32Hz) , 2.91(3H, s) , 3.35(2H, t, J=5.61Hz) , 3.46~3.57(2H, m) , 3.74~3.90(2H,m) , 4.56~4.57(1H, m) , 7.07(1H, d, J=8.90Hz) , 7.57(1 H, d, J=8.91Hz) .

【0058】(d) 〔3-〔N-メチル-N-〔2-(2 -テトラヒドロ-2H-ピラニル) オキシエチル〕アミ ノ〕-2-ニトロ-6-トリフルオロメチルフェニル〕 ピルビン酸エチルの合成

カリウムエトキシド (1.11g、13.2 mol) のテトラヒドロフラン (60 ml) 混合物中に、室温にて、シュウ酸ジエチル (1.94g、13.2 mol) を滴下し、つづいて2ーメチルー4ー (N-メチル-N-(2-(2-F)-2)) カキシエチル (2-F) アミノ (2-F) アミア (2

た。抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=1/9で溶出)で精製することにより、〔3-〔N-メチル-N-〔2-(2-テトラヒドロ-2H-ピラニル)オキシエチル〕アミノ〕-2-ニトロ-6-トリフルオロメチルフェニル〕ピルビン酸エチルの油状物を得た。

 1 Hnmr (CDC l_{3}) δ ; 1.41(3H, t, J=7.26Hz) 1.50~1.76(6H, m) , 2.91(3H, s) , 3.42~3.60(4 H, m) $3.73\sim3.82(1H, m)$ $3.86\sim3.94(1H, m)$ 4.27(2H, s) \ 4.34\square4.42(2H, m) \ \ 4.56\square4.58(1H, m) $\sqrt{7.20}$ (1H, d, J=9.24Hz) $\sqrt{7.62}$ (1H, d, J=9.24Hz). (e) エチル7-[N-メチル-N-[2-(2-ヒドロ キシエチル)アミノ]-4-トリフルオロメチル-1H -インドール-2-カルボキシラートの合成 鉄粉(2.42g、43.3mmol)及び酢酸(40ml)混合・ 物を70℃にて撹拌した。次に〔3-〔N-メチル-N - (2-(2-テトラヒドロ-2H-ピラニル) オキシ エチル〕アミノ〕-2-ニトロ-6-トリフルオロメチ ルフェニル〕ピルビン酸エチル(2.00g、4.33mmo 1)のトルエン(20ml)溶液を上記混合物中に滴下し てから、78~83℃にて2時間撹拌した。反応液を3 O℃まで冷却してから2N塩酸(20ml)及びテトラヒ ドロフラン (20ml) を加え、室温にて2.5時間撹拌し た。次に反応液をアンモニア水溶液中に注ぎ、さらに酢 酸エチル(300ml)を加え撹拌した。分液後、水層を 酢酸エチル(200ml)で抽出し、合一した有機層を5 %塩化ナトリウム水溶液、つづいて5%炭酸水素ナトリ ウム水溶液で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウム で乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサ ン=1/9で溶出)で精製することにより、エチル7-[N-メチル-N-(2-ヒドロキシエチル)アミノ] -4-トリフルオロメチル-1H-インドール-2-カ ルボキシラートを得た。

 1 H n m r (CDC 1 ₃) δ; 1.37~1.42(3H, m) , 2.8 8(3H, s) , 3.23(1H, br-s) , 3.36(2H, t, J=4.62Hz) , 4.00(2H, br-s) , 4.32~4.40(2H, m) , 6.73(1H, d, J=7.92Hz) , 7.28~7.35(2H, m) , 11.73(1H, br-s).

(f) エチル7- (N-メチル-N-(2-メタンスルホニルオキシエチル) アミノ) - 4 - h リフルオロメチル - 1 H - 4 ンドール - 2 - 2 カルボキシラートの合成 エチル7- (N-メチル-N-(2-k) ドロキシエチル) アミノ) - 4 - k リフルオロメチル - 1 H - 4 ンドール - 2 - 2 カルボキシラート (0.37g, 1.12mol) 、 k リエチルアミン (0.25g, 2.46mol) 及びテトラとドロフラン (20ml) の混合物を -19 でまで冷却してから、投拌下、メタンスルホニルクロライド (0.14

g、1.23 mmol)を滴下した。反応液を−18~−13 ℃にて1時間撹拌した後、冷水中に注ぎ酢酸エチルで抽出(3回)した。抽出液を5%炭酸水素ナトリウム水溶液、5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、エチル7−[N−メチル−N−(2−メタンスルホニルオキシエチル)アミノ]−4−トリフルオロメチル−1H−インドール−2−カルボキシラートの油状物を得た。

 1 H n m r (CDC 1 ₃) δ; 1.40~1.43(3H, m) , 2.9 7(3H, s) , 3.24(3H, s) , 3.49~3.52(2H, m) , 4.39 ~4.46(2H, m) , 4.51~4.55(2H, m) , 6.89(1H,d, J= 7.92Hz) , 7.33~7.40(2H, m) , 9.70(1H, br-s).

【0059】(g) エチル2、3-ジヒドロ-1-メチル -7-トリフルオロメチル-1H-ピロロ(1, 2, 3 -de] キノキサリン-5-カルボキシラートの合成 エチル7-(N-メチル-N-(2-メタンスルホニル オキシエチル) アミノ] -4-トリフルオロメチル-1 H-インドール-2-カルボキシラート(3.15g、7. 71 mmol)、60%水素化ナトリウム(0.31g、7.7 1 mmol)及びN, Nージメチルホルムアミド(200m 1) の混合物を室温にて1時間攪拌した。反応液を冷水 中に注ぎ酢酸エチルで抽出し、抽出液を5%塩化ナトリ ウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥 した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピル アルコールから再結晶することにより、エチル2、3-ジヒドロー1ーメチルー7ートリフルオロメチルー1H ーピロロー〔1,2,3-de〕キノキサリン-5-カル ボキシラートを得た。融点 91~92℃

 $^1\,\rm H\,n\,m\,r$ (CDCl $_3$) δ ;1.39~1.44(3H, m) 、3.0 2(3H, s) 、3.50(2H, t, J=5.28Hz) 、4.34~4.42(2H, m) 、4.70(2H, t, J=5.28Hz) 、6.35(1H, d, J=7.92Hz) 、7.29~7.32(2H, m) .

【0060】参考例5

エチル5,6-ジヒドロ-9-メチル-4H-ピロロ 〔3,2,1-ij〕 キノリン-2-カルボキシラートの 合成

エチル5,6ージヒドロー9ーメチルー6ーオキソー4 Hーピロロ〔3,2,1ーij〕キノリンー2ーカルボキシラート(1.70g、6.61mmol)及びトリフルオロ酢酸(20ml)の混合物中に、室温にてトリエチルシラン(3.07g、26.4mmol)を滴下した。次に反応液を室温にて3時間撹拌した後、減圧下にて溶媒を留去した。得られた残渣中に氷水を加えてから酢酸エチルで抽出(2回)し、抽出液を5%炭酸水素ザトリウム水溶液、つづいて5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーへキサン=3/97で溶出)で精製することにより、エチル5,6ージヒドロー9ーメチルー4

Hーピロロ〔3, 2, 1-ij〕キノリン-2-カルボキシラートを0.87g得た。融点 $51\sim52$ $\mathbb{C}(n-$ ヘキサンより再結晶)

 1 H n m r (CDC $_{13}$) δ; 1.39~1.44(3H, m) 、2.16~2.26(2H, m) 、2.52(3H, s) 、2.92~2.96(2H, m) 、4.34~4.41(2H, m) 、4.52~4.56(2H, m) 、6.82(1H, d, J=7.26Hz) 、6.92(1H, d, J=6.92Hz) 、7.23(1H, s).

参考例5に示した方法に準じて、以下に示す化合物を合成した。

(1) エチル5, 6-ジヒドロ-10-メチル-4H-アゼピノ〔3, 2, 1-hi〕インドール-2-カルボキ シラート

 $^1\,H\,n\,m\,r$ (CDCl $_3$) δ ; 1.39~1.44(3H, m) , 2.0 3~2.26(4H, m) , 2.49(3H, s) , 3.08~3.13(2H, m) , 4.36(2H, dd, J=7.26, 14.19Hz) , 4.74~4.78(2H, m) , 6.77(1H, dd, J=0.99, 6.92Hz) , 6.91(1H, d, J=7.26Hz) , 7.26(1H,s) .

(2) エチル5, 6ージヒドロー9ークロロー4Hー ピロロ〔3, 2, 1-ij〕キノリン-2-カルボキシ ラート

融点 87~88℃(n-ヘキサンより再結晶)

¹ H n m r (CDC13) δ:1.39~1.44(3H,m), 2.17 ~2.24(2H,m), 2.29~2.97(2H,m), 4.38(2H,dd,J=7.26, 14.19Hz), 4.52~4.56(2H,m), 6.90~6.93(1H,m), 7.03(1H,d,J=7.26Hz), 7.27(1H,s).

(3) エチル5, 6-ジヒドロ-10-クロロ-4H-アゼピノ〔3, 2, 1-hi〕インドール-2-カルボキシラート

融点 44~45℃(イソプロピルアルコールより再結 晶)

¹ H n m r (CDC I₃) δ : 1.41(3H, t, J=7.26Hz) 2.03~2.23(4H, m) 、3.08~3.12(2H, m) 、4.36(2H, dd, J=6.93, 14.19Hz) 、4.76~4.80(2H, m) 、6.90(1H, d, J=7.59Hz) 、7.31(1H, s).

(4) エチル5,6ージヒドロー4H-アゼピノ 〔3,2,1-hi〕インドールー2-カルボキシラー ト

¹ H n m r (CDC I_3) δ : 1.40(3H, t, J=7.26Hz) \sim 2.08 \sim 2.23(4H, m) \sim 3.12 \sim 3.16(2H, m) \sim 4.35(2H, dd, J=7.26, 14.18Hz) \sim 4.74 \sim 4.78(2H, m) \sim 6.95 \sim 7.02(2H, m) \sim 7.24(1H, s) \sim 7.42 \sim 7.47(1H, m).

【0061】参考例6

エチル5, 6-ジヒドロ-10-メチル-7-オキソ-4H-アゼピノ(3, 2, 1-hi)インドール-2-カルボキシラートの合成

(a) エチル1-(3-エトキシカルボニルプロピル) -4-メチル-1 H-インドール-2-カルボキシラートの合成

エチル4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシ

ラート (8.50g、41.8 mmol)、60%水素化ナトリウム (1.67g、41.8 mmol)及びN, Nージメチルホルムアミド (150 ml)の混合物を室温にて攪拌(反応液が透明液となるまで)した。つづいてエチル4ーブロモブチラート (8.16g、41.8 mmol)を上記混合物中に滴下し、さらに27~29℃にて8時間攪拌した。反応液を氷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーペキサン=3/97で溶出)で精製することにより、エチル1-(3-エトキシカルボニルプロピル)-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラートを得た。

¹ H n m r (CDCl₃) δ; 1.21~1.27(3H, m) , 1.4 0~1.45(3H, m) , 2.04~2.19(2H, m) , 2.30~2.35(2 H, m) , 2.56(3H, m) , 4.12(2H, dd, J=7.26, 14.19H z) , 4.33~4.41(2H, m) , 4.60~4.65(2H, m) , 6.91 ~6.94(1H, m) , 7.18~7.27(2H, m) , 7.34(1H, d, J= 0.66Hz).

(b) エチル1-(3-カルボキシプロピル)-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシプロピル)-4-メチル-1H-インドールー2ーカルボキシプロピル)-4-メチル-1H-インドールー2ーカルボキシラート(15.4g、48.5 mmol)、酢酸(250 ml)及び30%硫酸(125 ml)の混合物を70~75℃にて1.5時間攪拌した。反応液を室温まで冷却してから氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出(2回)した。次に有機層をアンモニア水(28%アンモニア水130 mlと水100 mlより調製)で抽出し、得られた水層を35%塩酸でpH=3~4とした。析出した固体を沪取し、沪上物を水洗してから減圧下にて乾燥することにより、エチル1-(3-カルボキシプロピル)-4-メチル-1H-インドールー2ーカルボキシラートを9.2g得た。

融点 $132\sim133$ °C (アセトニトリルより再結晶) 1 H n m r (CDC $_{13}$) δ ; 1.42(3H, t, J=7.26Hz) 、 $2.10\sim2.20$ (2H, m) 、 2.40(2H, t, J=7.26Hz) 、 2.5 5(3H, d, J=0.66Hz) 、 4.37(2H, dd, J=7.26, 14.19Hz) 、 $4.62\sim4.67$ (2H, m) 、 $6.92\sim6.95$ (1H, m) 、 $7.21\sim7.28$ (2H, m) 、 7.34(1H, s).

【 0062】(c) エチル5,6ージヒドロー10ーメチルー7ーオキソー4Hーアゼピノ〔3,2,1-hi〕インドールー2ーカルボキシラートの合成

五酸化ニリン(100g)及び85%りん酸(100g)の混合物を80℃にて撹拌した。次にエチル1ー(3-カルボキシプロピル)-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラート(8.50g、31.3 mol)を上記混合物中に加え、80~83℃にて1時間撹拌した。反応液を40℃まで冷却してから氷水を加え、ジエチルエーテルで抽出(2回)した。抽出液を5%炭

酸水素ナトリウム水溶液、つづいて5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=3/97で溶出)で精製することにより、エチル5,6-ジヒドロ-10-メチル-7-オキソー4H-アゼピノ〔3,2,1-hi〕インドール-2-カルボキシラートを7.21 g得た。

融点 96~97℃(イソプロビルアルコールより再結晶)

 1 H n m r (CDC 1 ₃) δ; 1.41~1.46(3H, m), 2.2 9~2.38(2H, m), 2.61(3H, s), 3.07~3.11(2H, m), 4.35~4.43(2H, m), 4.81~4.85(2H, m), 7.03(1 H, dd, J=0.66, 7.59Hz), 7.44(1H, s), 8.05(1H, d, J=7.59Hz).

【0063】参考例6に示した方法に準じて、以下に示す化合物を合成した。

(1) エチル5、6ージヒドロー7ーオキソー4Hーアゼピノ〔3、2、1ーhi〕インドールー2ーカルボキシラート

融点 86~88℃ (イソプロビルアルコールより再結 晶)

(2) エチル10-クロロ-5, 6-ジヒドロ-7-オキ・ソー4H-アゼピノ〔3, 2, 1-hi〕インドール-2 ーカルボキシラート

融点 119~120℃ (イソプロピルアルコールより 再結晶)

【0064】参考例7

エチル5, 6-ジヒドロ-6-ヒドロキシ-9-メチル -4H-ピロロ(3, 2, 1-ij)キノリン-2-カル ボキシラートの合成

エチル5,6-ジヒドロ-9-メチル-6-オキソ-4 H-ピロロ〔3, 2, 1-ij〕キノリン-2-カルボキ シラート (3.00g、11.7 mmol) をテトラヒドロフラ ン(20ml)及びエタノール(80ml)の混合液中に加 えてから、反応液を○℃まで冷却した。次に水素化ホウ 素ナトリウム (0.44g、11.7mmol) を加え、さらに 0℃にて1時間撹拌した。反応液を減圧下にて濃縮して 得られた残渣中に酢酸エチルを加え、つづいて5%水酸 化ナトリウム水を加えた。分液後、水層をさらに酢酸エ チルで抽出(2回)し、合一した有機層を5%塩化ナト リウム水で洗浄してから、無水硫酸マグネシウムで乾燥 した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサン= 1/9で溶出)で精製することにより、エチル5,6-ジヒドロー6ーヒドロキシー9ーメチルー4 Hーピロロ [3, 2, 1-ij]キノリン-2-カルボキシラートを. 2.40g得た。

¹ H n m r (CDC I₃) δ; 1.40~1.45(3H, m) , 1.7 4(1H, d, J=4.28Hz) , 2.17~2.39(2H, m) , 2.55(3H,

s) 4.39(2H, dd, J=7.26, 14.19Hz) 4.42~4.52(1 H, m) 4.77~4.86(1H, m) 5.05~5.08(1H, m) 6.90~6.93(1H, m) 7.18(1H, d, J=6.93Hz) 7.28(1H, s).

参考例8

エチル5-フルオロー4-メチルー1H-インドールー 2-カルボキシラートの合成

a) エチル3-(3-フルオロ-2-メチルフェニル) -2-アジドプロペノエートの合成

ナトリウムエトキシド (11.1g, 163mmol)のエタノール (100ml)溶液を-45℃まで冷却してから、3-フルオロ-2-メチルベンズアルデヒド (9.00g, 65.2mmol)およびアジド酢酸エチル (21.0g、163mmol)のテトラヒドロフラン (30ml)溶液をゆっくりと滴下した。さらに-35℃から5時間かけて-10℃まで反応温度を上げてから、反応液を冷却した塩化アンモニウム水溶液中に注いだ。酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和塩化アンモニウム水溶液つづいて5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=3/97で溶出)で処理することにより、エチル3-(3-フルオロ-2-メチルフェニル)-2-アジドプロペノエートを10.0g得た。

b) エチル5-フルオロ-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラートの合成

oーキシレン (500ml) を撹拌下、110℃まで加熱してから、エチル3-(3-フルオロ-2-メチルフェニル)-2-アジドプロペノエート (10.0g、40.1mmol) のoーキシレン (100ml) 溶液をゆっくりと滴下した。さらに120~122℃にて5時間撹拌してから溶媒を減圧留去することにより得られた残渣をイソプロピルアルコール(60ml) から再結晶することによりエチル5-フルオロ-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラートを3.58g得た。

融点 148~149℃

¹ Hnmr (CDCl₃) δ; 1.43 (3H, t, J=7.26Hz), 2.46 (3 H, d, J=1.98HZ), 4.38~4.46 (2H, m), 7.01~7.08 (1H, m), 7.16~7.26 (2H, m), 8.99 (1H, br-s). 参考例8に示した方法に準じて、以下に示す化合物を合成した。

(1) エチル4, 5ージフルオロー1Hーインドールー2ーカルボキシラート

融点 174~175℃ (ジエチルエーテル/n-ヘキサンの 混合溶媒より再結晶)

(2) エチル5-クロロ-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラート

融点 169~170°C (イソプロピルアルコールより再結 晶)

(3) エチル4,6-ジメチル-1H-インドール-2

ーカルボキシラート

融点 116~118℃ (ジイソプロピルエーテルより再結 晶)

(4) エチル4, 5ージクロロー1H-インドールー2 ーカルボキシラート

融点 75~77℃ (イソプロピルアルコールより再結晶)

(5) エチル4 - クロロー5 - メトキシー1 H - インド ールー2 - カルボキシラート

融点 176~177℃ (イソプロピルアルコールより再結 晶)

(6) エチル6 - ベンジルオキシ-4 - クロロ-1 H - インドール-2 - カルボキシラート

融点 152~154℃ (イソプロピルアルコールより再結 晶)

【0065】実施例1

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-9-メチル-6-オキソー4H-ピロロ[3,2,1-ij]キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成

【化18】

エチル5,6-ジヒドロ-9-メチル-6-オキソ-4 H-ピロロ〔3, 2, 1-ij〕キノリン-2-カルボ キシラート(0.65g, 2.53mmol)、グアニジン・塩酸塩 (1.21g, 12.6mmol)、ナトリウムメトキシド(0.68 g, 12.6mmol)及びN, N-ジメチルホルムアミド(3 5ml) の混合物を室温にて18時間撹拌した。反応液を 10%塩化ナトリウム水溶液中に注ぎ、酢酸エチルで抽 出(3回)し、抽出液は5%塩化ナトリウム水溶液で洗 浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減 圧留去することにより、粗N-(アミノイミノメチル) -5,6-ジヒドロ-6-オキソ-9-メチル-4H-ピロロ(3, 2, 1-ij)キノリン-2-カルボキサミドを得た。この粗生成物を含水イソプロピルアルコー ル及びメタンスルホン酸(0.47g, 4.89mmol)の混合物 中に加えて加熱溶解してから0℃まで冷却した。析出し た結晶を沪取し、さらにこの結晶を水から再結晶するこ とにより、N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒ ドローターメチルー6ーオキソー4Hーピロロ(3, 2,1-ij]キノリン-2-カルボキサミド・メタン スルホン酸塩(0.57g)を得た。融点 267~268 ℃(分解)

【0066】実施例2

 $N-(P \le J/1 \le J/2 + J/2) - 2$, $3-3 \le F \le J/2 - 2$, $3-4 \le J/2 - 1$, $4-4 \le J/2 = 1$

オキサジンー5ーカルボキサミド・メタンスルホン酸塩 の合成

【化19】

エチル2、3ージヒドロー7ーメチルーピロロ〔1、2、3ーde〕ー1、4ーベンズオキサジンー5カルボキシラート(0.60g、2.45mmol)、グアニジン・塩酸塩(1.17g、12.2mmol)、ナトリウムメトキシド(0.66g、12.2mmol)及びN、Nージメチルホルムアミド(30ml)を用い、実施例1の方法に準じて反応を行ない、Nー(アミノイミノメチル)ー2、3ージヒドロー7ーメチルーピロロ〔1、2、3ーde〕ー1、4ベンズオキサジンー5ーカルボキサミド・メタンスルホン酸塩(0.55g)を得た。融点 $268\sim269$ ℃(分解)【0067】実施例3

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-4H-ピロロ〔3,2,1-ij〕キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成

【化20】

エチル5,6-ジヒドロー4H-ピロロ〔3,2,1-ij〕キノリンー2ーカルボキシラート(1.00g,4.36 mmol)、グアニジン・塩酸塩(2.08g,21.8mmol)、ナトリウムメトキシド(1.18g,21.8mmol)及びN,N-ジメチルホルムアミド(30ml)を用い、実施例1の方法に準じて反応を行ない、N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロー4H-ピロロ〔3,2,1-ij〕キノリンー2ーカルボキサミド・メタンスルホン酸塩(0.43g)を得た。融点 233~234 $^{\circ}$ C(分解)【0068】実施例4

N-(アミノイミノメチル)-2,3-ジヒドロ-2-オキソ-1H-ピロロ[1,2,3-de]キノキサリン-5-カルボキサミド・塩酸塩の合成

【化21】

ナトリウムメトキシド(3.05g, 56.5mmol)、メタノー ル(60ml)溶液中に、グアニジン・塩酸塩(5.39g.5 6.5mmol)を加え、室温にて30分間撹拌した。析出し た食塩を沪去して得られた溶液中に、エチル2、3ージ ヒドロ-2-オキソ-1H-ピロロ[1, 2, 3-d] e] キノキサリン-5-カルボキシラート(1.38g, 5. 65mmol)を加えてから大部分のメタノールを減圧留去し た。得られた残渣を130℃にて5分間加熱撹拌してか ら室温にて1時間放置した。反応液中に水を注ぎ、酢酸 エチルで抽出(3回)し、抽出液を水洗いしてから無水 硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して、得ら れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロ ロホルム/メタノール=95/5で溶出)で精製するこ とにより、N-(アミノイミノメチル)-2,3-ジヒ ドロ-2-オキソ-1H-ピロロ(1, 2, 3-de) キノキサリンー5ーカルボキサミドを得た。続いてこの 化合物を塩化水素/メタノールで塩酸塩化することによ り、N-(アミノイミノメチル)-2,3-ジヒドロー 2-7+7-1H-UDD[1, 2, 3-de]+7+サリン-5-カルボキサミド·塩酸塩(1.19g)を得 た。融点 328~329℃(分解)

【0069】実施例1の方法に準じて反応を行い、以下 に示す実施例5〜実施例16の化合物を合成した。 実施例5

N-(アミノイミノメチル)-2,3-ジヒドロ-1-メチル-7-トリフルオロメチル-1H-ピロロ〔1,2,3-de〕キノキサリン-5-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化22】

融点 211~212℃(分解)

実施例6

N-(アミノイミノメチル)-4,5-ジヒドローピロロ(3,2,1-hi)インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化23】

融点 257~258℃(分解)

実施例7

 キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩 【化24】

$$\begin{array}{c} \text{Me} \\ \\ \text{O} \\ \\ \text{O} \\ \\ \text{NH}_2 \end{array} \cdot \text{MeSO}_3 \text{H} \\ \\ \end{array}$$

融点 257~258℃(分解)

【0070】実施例8

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-7-メチル-6-オキソ-4H-ピロロ[3,2,1-ij]キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩【化25】

融点 284~285℃(分解)

実施例9

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-1-メチル-6-オキソ-4H-ピロロ[3,2,1-ij]キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩【化26】

融点 251~252℃(分解)

実施例10

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-9-メチル-4H-ピロロ[3,2,1-ij]キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩 【化27】

融点 247~248℃(分解)

【0071】実施例11

N-(アミノイミノメチル)-5, 6-ジヒドロ-10-メチルー7-オキソ-4H-アゼピノ[3, 2, 1-hi]インドールー2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化28】

融点 261~262℃(分解)

実施例12

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-10-メチル-4H-アゼピノ〔3,2,1-hi〕インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩 【化29】

融点 244~245℃(分解)

実施例13

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-6-オキソ-4H-ピロロ<math>(3,2,1-ij)キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化30】

融点 273~274℃(分解)

【0072】実施例14

N-(アミノイミノメチル)-10-クロロ-5,6-ジヒドロ-7-オキソ-4H-アゼピノ〔3,2,1-hi〕 インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化31】

$$\bigcap_{N} \bigcap_{NH_2} NH_2 \\ \cdot \text{MeSO}_3H$$

融点 276~277℃(分解)

実施例15

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-7-オキソー4H-アゼピノ〔3,2,1-hi〕 インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化32】

融点 266~267℃(分解) 実施例16

N-(アミノイミノメチル)-9-クロロ-5,6-ジ ヒドロ-6-オキソ-4H-ピロロ〔3,2,1-ij〕 キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩 【化33】

融点 278~279℃(分解)

【0073】実施例17

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-9-メチル-6-メトキシ-4H-ピロロ〔3,2,1-ij〕キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成

【化34】

(a) エチル5, 6-ジヒドロ-9-メチル-6-メトキシ-4 H-ピロロ[3, 2, 1-ij]キノリン-2-カルボキシラートの合成

エチル5, 6-ジヒドロ-6-ヒドロキシ-9-メチル-4H-ピロロ[3, 2, 1-ij]キノリン-2-カルボキシラート(0.50g、1.93nmol)、60%水素化ナトリウム(0.08g、1.93nmol)及びテトラヒドロ

元素分析 (C₁₅ H₁₈ N₄ O₂ · CH₄ SO₃ として)

フラン(20ml)の混合物中に、室温にて攪拌下、ヨウ化メチル(0.55g、3.86mmol)を滴下し、さらに室温にて2時間攪拌した。反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出(3回)し、抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を滅圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーへキサン=5/95で溶出)で精製することにより、エチル5.6ージヒドロー9ーメチルー6ーメトキシー4Hーピロロ〔3,2,1ーij〕キノリンー2ーカルボキシラートを0.31g得た。

¹ H n m r (CDCl₃) δ ; 1.42(3H, t, J=7.26Hz) 2.09~2.21(1H, m) 2.40~2.49(1H, m) 2.55(3 H, s) 3.39(3H, s) 4.31~4.42(3H, m) 4.50~4. 52(1H, m) 4.82~4.90(1H, m) 6.87~6.90(1H, m) 7.11(1H, d, J=6.93Hz) 7.27(1H, s).

(b) N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロー9-メチル-6-メトキシー4H-ピロロ〔3,2,1-ij〕キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成

エチル5. 6-ジヒドロー9-メチルー6-メトキシー4Hーピロロ[3, 2, 1-ij]キノリンー2-カルボキシラート(1.20g, 4.39mol)、グアニジン・塩酸塩(4.19g, 43.9mol)、ナトリウムメトキシド(2.37g, 43.9mol)及びN, Nージメチルホルムアミド(60ml)を用い、実施例1の方法に準じて反応を行い、Nー(7ミノイミノメチル)ー5, 6-ジヒドロー9-メチルー6-メトキシー4 Hーピロロ[3, 2, 1-ij]キノリンー2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩を得た(ただし、本化合物はテトラヒドロフラン及びジエチルエーテルの混合溶媒から結晶を析出させた。)。

¹ H n m r (DMSO-d6) δ; 2.06~2.15(1H, m) ,2.24~2.41(4H, m), 3.31(3H, s), 4.18~4.28(1 H, m), 4.53~4.56(1H, m), 4.69~4.75(1H, m), 6.9 5(1H, dd, J=0.99, 6.93Hz), 7.20(1H, d, J=7.26Hz) ,7.50(1H, s), 8.31(4H, br-s), 11.18(1H, br-s).

【表29】

	C.	Н	N	
計算値(%)	50.25	5.80	14.65	
測定値(%)	50.01	5.88	14.34	

【0074】実施例18

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-6- イソプロポキシ-9-メチル-4H-ピロロ<math>[3,2,1-ij]キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成

【化35】

エチル5、6-ジヒドロ-6-ヒドロキシ-9-メチル-4H-ピロロ〔3、2、1-ij〕キノリン-2-カルボキシラート(0.70g、2.70mmol)、グアニジン・塩酸塩(2.58g、27.0mmol)、ナトリウムメトキシド(1.46g、27.0mmol)及びN、N-ジメチルホルムアミド(40ml)を用い、実施例1の方法に準じて反応を行い、粗N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-6-ヒドロキシ-9-メチル-4H-ピロロ〔3、2,1-ij〕キノリン-2-カルボキサミドを得た。この化合物をメタンスルホン酸(1.0g)のイソプ

ロピルアルコール(50ml)溶液中に溶解させ、60℃ にて30分間攪拌した。次に反応液を氷水に注ぎ、28 %アンモニア水にてアルカリ性としてから、酢酸エチル で抽出(3回)し、抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液 で洗浄してから、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶 媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー (クロロホルム/メタノール=97/3 で溶出)で精製することにより、N-(アミノイミノメ チル)-5,6-ジヒドロー6-イソプロポキシー9-メチル-4H-ピロロ(3, 2, 1-ij)キノリン-2 ーカルボキサミドを0.37g得た。これをテトラヒドロ フラン及びジエチルエーテルの混合溶媒中、メタンスル ホン酸(0.29g)で処理することにより、N-(アミ ノイミノメチル) 5, 6-ジヒドロ-6-イソプロポキ $\dot{y} = 9 - \lambda f \nu - 4H - \nu \nu \nu (3, 2, 1 - ii) + 1$ リン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩を得 た。融点 162~163℃(分解)

元素分析 $(C_{17}H_{22}N_4O_2\cdot CH_4SO_3$ として)

【表30】

	С	Н	N	
計算値 (%)	52.67	6.38	13.65	
測定値(%)	52.33	6.42	13.36	

【0075】実施例1の方法に準じて反応を行い、以下 に示す実施例19~21の化合物を合成した。

実施例19

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-9-クロロ-4H-ピロロ〔3,2,1-ij〕キノリン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩 【化36】

融点 267~268℃(水及びイソプロピルアルコールの混合溶媒より再結晶)

実施例20

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-10-クロロー4H-アゼピノ[3,2,1-hi]インドールー2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩 【化37】

融点 244~245℃ (水及びイソプロピルアルコールの混合溶媒より再結晶)

実施例21

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-4H-アゼピノ[3,2,1-hi]インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化38】

融点 240~241℃

【0076】実施例22.

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラ ヒドロ-11-クロロ-8-オキソ-4H-アゾシノ 〔3,2,1-hi〕インドール-2-カルボキサミド ・メタンスルホン酸塩・1水和物の合成

【化39】

$$O = \bigvee_{N} \bigvee_{N} \bigvee_{N} \bigvee_{N} \bigvee_{N} \bigvee_{N} \bigvee_{M \in SO_3} H \cdot H_2 0$$

(a) エチル1-(4-エトキシカルボニルブチル)-4-クロロ-1 H-インドール-2-カルボキシラートの合成

エチル4ークロロー1Hーインドールー2ーカルボキシラート(8.85g, 39.6mmol)、60%水素化ナトリウム(1.58g, 39.6mmol)、5ープロモ吉草酸エチル(9.10g, 43.5mmol)及びN, Nージメチルホルムアミド(100ml)を用い、参考例6(a)に示した方法に準じて反応を行うことにより、エチル1ー(4ーエトキシカルボニルブチル)ー4ークロロー1Hーインドールー2ーカルボキシラートを13.2g得た。

¹ H n m r (CDC l₃) δ:1.20 \sim 1.25(3H,m), 1.39 \sim 1.45(3H,m), 1.62 \sim 1.89(4H,m), 2.32(2H,t,J=7.26H z), 4.10(2H,dd,J=7.26, 14.19Hz), 4.34 \sim 4.42(2H,m), 4.54 \sim 4.59(2H,m), 7.13(1H,dd,J=1.32, 6.93Hz), 7.20 \sim 7.30(2H,m), 7.38(1H,s).

(b) エチル1-(4-カルボキシブチル)-4-クロロ-1H-インドール-2-カルボキシラートの合成エチル1-(4-エトキシカルボニルブチル)-4-クロロ-1H-インドール-2-カルボキシラート(12.50g,35.5mol)、酢酸(250ml)及び30%硫酸(125ml)を用い、参考例6(b)に示した方法に準じて反応を行うことにより、エチル1-(4-カルボキシブチル)-4-クロロ-1H-インドール-2-カルボキシラートを9.10g得た。融点 93~94℃(アセトニトリルより再結晶)

¹ H n m r (CDCl₃) δ : 1.39~1.45(3H, m), 1.63 ~1.92(4H, m), 2.39(2H, t, J=7.26Hz), 4.34~4.42(2H, m), 4.58(2H, t, J=7.26Hz), 7.14(1H, dd, J=1.32, 6.93H

z)、7.21~7.30(2H,m)、7.39(1H,d,J=0.66Hz). 【0077】(c)エチル5,6,7,8ーテトラヒドロー11ークロロー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3,2,1-hi〕インドールー2ーカルボキシラートの合成

エチル1-(4-カルボキシブチル)-4-クロロ-1 H-インドール-2-カルボキシラート(9.00g, 27.8 mmol)、五酸化二リン(100g)及び85%リン酸(100g)を用い、参考例6(c)に示した方法に準じて反応を行うことにより、エチル5,6,7,8-テトラヒドロ-11-クロロ-8-オキソー4H-アゾシノ(3,2,1-hi]インドール-2-カルボキシラートを6.50g得た。融点 95~96℃(イソプロビルアルコールより再結晶)

 1 H n m r (CDCl₃) δ : 1.41 \sim 1.46(3H,m), 1.76 \sim 1.84(2H,m), 2.04 \sim 2.13(2H,m), 2.80 \sim 2.84(2H,m), 4.40(2H,dd,J=7.26, 14.19Hz), 4.55(2H,br-s), 7.18 (1H,d,J=7.92Hz), 7.25(1H,d,J=7.59Hz), 7.45(1H,s).

(d) N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-11-クロロ-8-オキソ-4H-アゾシ ノ〔3, 2, 1-h i 〕 インドール-2-カルボキサミ ド・メタンスルホン酸塩の合成

エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー8ーオキソー4Hーアゾシノ $\left(3,2,1-h\text{ i}\right)$ インドールー2ーカルボキシラート $\left(1.00\,\text{g},3.27\text{mnol}\right)$ 、ナトリウムメトキシド $\left(3.53\,\text{g},65.4\text{mnol}\right)$ 、グアニジン・塩酸塩 $\left(6.25\,\text{g},65.4\text{mnol}\right)$ 及びN, Nージメチルホルムアミド $\left(80\,\text{ml}\right)$ を用い、実施例1に示した方法に準じて反応を行うことにより、Nー $\left(7\,\text{s}\right)$ ノイミノメチル)-5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー8ーオキソー4Hーアゾシノ $\left(3,2,1-h\text{ i}\right)$ インドールー2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩・1水和物を $0.76\,\text{g}$ 得た。 融点 $144\sim146\,\text{C}$

元素分析(C₁₅H₁₅CIN₄O₂·CH₄SO₃·H₂Oとして)

【表31】

C H N

44.40 4.89 12.94

44.45 4.84 12.87

【0078】実施例23

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロ<math>-11-クロロ-4H-アゾシノ[3,2,1-h i]インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン 酸塩の合成

計算値(%)

測定値(%)

【化40】

(b) エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー4Hーアゾシノ〔3, 2, 1-hi〕インドールー2ーカルボキシラートの合成

エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー8ーヒドロキシー4 Hーアゾシノ〔3, 2, 1 ーh i 〕インドールー2ーカルボキシラート(1.23g, 4.00mmo 1)、トリエチルシラン(1.02g, 8.79mmol)及びトリフルオロ酢酸(25 ml)を用い、参考例5に示した方法に準じて反応を行うことにより、エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー4 Hーアゾシノ〔3, 2, 1 ーh i 〕インドールー2 ーカルボキシラート0.84 g得た。

¹ H n m r (CDC l₃) δ : 1.23~1.45(5H,m)、1.86 ~2.05(4H,m)、3.27(2H,br-s)、4.33~4.41(2H,m)、5.0 1(2H,br-s)、6.88(1H,d,J=7.59Hz)、7.01(1H,d,J=7.59 Hz)、7.35(1H,s).

(c) N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロ-11-クロロ-4H-アゾシノ〔3,2,1-hi〕インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成

エチル5、6、7、8ーテトラヒドロー11-クロロー4 Hーアゾシノ〔3、2、1-hi〕インドールー2ーカ ルボキシラート(0.84g, 2.88mmol)、ナトリウムメト キシド(3.11g, 57.6mmol)、グアニジン・塩酸塩(5.50g, 57.6mmol)及びN、Nージメチルホルムアミド (80ml)を用い、実施例1に示した方法に準じて反応を行うことにより、Nー(アミノイミノメチル)ー5、6、7、8ーテトラヒドロー11-クロロー4Hーアゾシノ〔3、2、1-hi〕インドールー2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩1.07g得た。融点 263~2 64°C(水及びイソプロピルアルコールの混合溶媒より 再結晶)

【0079】実施例24

N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-11-クロロ-4H-アゾシノ[3,2,1-hi]インドール-2-カルボキサミド・メタンイスルホン酸塩の合成 【化41】

(a) エチル5, 6-ジヒドロ-11-クロロ-4H-ア ゾシノ〔3, 2, 1-h i] インドール-2-カルボキ シラートの合成

エチル5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-11-クロロ-8 ーヒドロキシー4Hーアゾシノ〔3,2,1-hi〕イ・ ンドールー2-カルボキシラート (0.70g, 2.27mmo 1)、トリエチルアミン(0.61g, 6.00mmol)及びテト ラヒドロフラン(30ml)の混合物を−20℃まで冷却 (授拌下) してから、塩化メタンスルホニル (0.31g) 2.73mmo1)を滴下した。滴下終了後、反応温度を室温ま で上昇させてから室温にて反応液を一晩放置した。反応 液を塩化アンモニウム水溶液中に注いでから酢酸エチル で抽出(2回)し、抽出液を炭酸水素ナトリウム水溶液 で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を減圧留去して、得られた残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=2/98 で溶出)で精製することにより、エチル5,6-ジヒド ロー11-クロロー4Hーアゾシノ(3, 2, 1-hi) インドールー2ーカルボキシラート0.63g得た。融点 89~90℃(イソプロピルアルコールより再結晶) ¹Hnmr (CDC l_3) δ : 1.3 ~1.6(4H, m) , 2.0 ~2.4(3H, m) 、4.38(2H, dd, J=7.26, 14.19Hz) 、4.6 ~ 5.0(2H, m) $5.68\sim5.78(1H, m)$ 6.77(1H, d, J=11.21H)z) (6.93(1H,d,J=7.91Hz) (7.07(1H,d,J=7.91Hz) (7.07(1H,d,J=7.91Hz)35(1H.s).

(b) N-(アミノイミノメチル)-5,6-ジヒドロ-11-クロロ-4H-アゾシノ〔3,2,1-hi〕インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成

エチル5、6-ジヒドロ-11-クロロ-4H-アゾシノ〔3、2、1-hi〕インドール-2-カルボキシラート(0.60g、2.07mmol)、ナトリウムメトキシド(2.24g、41.4mmol)、グアニジン・塩酸塩(3.96g、41.4mmol)及びN、N-ジメチルホルムアミド(70ml)を用い、実施例1に示した方法に準じて行うことにより、N-(アミノイミノメチル)-5、6-ジヒドロ-11-クロロ-4H-アゾシノ〔3、2、1-hi〕インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩を0.72g得た。融点 231 \sim 232 $^{\circ}$ C(水及びイソプロビルアルコールの混合溶媒より再結晶)

【0080】実施例22の方法に準じて反応を行ない、以下に示す実施例25~32の化合物を合成した。 実施例25 N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラ ヒドロ-10-フルオロ-11-メチル-8-オキソー 4H-アゾシノ〔3,2,1-hi〕インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化42】

融点 277~278℃ (分解) (水/イソプロピルアルコールの混合溶媒より再結晶)

実施例26

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロー<math>11-メチル-8-オキソ-4H-アゾシノ (3,2,1-hi)インドール-2-カルボキサミド ・メタンスルホン酸塩

【化43】

融点 283~284℃(分解)(水/イソプロピルアルコールの混合溶媒より再結晶)

【0081】実施例27

N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-10, 11-ジフルオロ-8-オキソ-4H-アゾシノ〔3, 2, 1-hi〕インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化44】

融点 278 ℃ (分解) (水/イソプロピルアルコールの 混合溶媒より再結晶)

実施例28

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラ ヒドロ-11-フルオロ-8-オキソ-4H-アゾシノ (3,2,1-hi)インドール-2-カルボキサミド ・メタンスルホン酸塩

【化45】

融点 244~246℃(分解)(水より再結晶)

実施例29

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラ ヒドロ-10-クロロ-11-メチル-8-オキソ-4 H-アゾシノ(3,2,1-hi)インドール-2-カ ルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化46】

$$\begin{array}{c} \text{NMe} \\ \text{O} \\ \text{O} \\ \text{NH}_2 \end{array} \cdot \text{MeSO}_3 H$$

融点 301℃(分解)(水/イソプロピルアルコールの 混合溶媒より再結晶)

実施例30

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロ-9,11-ジメチル-8-オキソー4H-アゾシノ〔3,2,1-hi〕インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化47】

$$\begin{array}{c|c} Me & \\ \hline \\ O & NH_2 \end{array} \quad \text{MeSO}_3H$$

融点 234~236℃(分解)(水/イソプロピルアルコールの混合溶媒より再結晶)

実施例31

N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-10, 11-ジクロロ-8-オキソー4H-アゾシノ〔3, 2, 1-hi〕インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化48】

融点 297℃(分解)(水/イソプロピルアルコールの 混合溶媒より再結晶)

【0082】実施例32

 $N-(P \le J/4 \le J/4 \ne J)$ -5, 6, 7, 8-Fトラ ヒドロ-11-0ロロ-10-メトキシ-8-オキソ-4H-アゾシJ [3, 2, 1-h i] 1ンドーJ0 - 10 カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化49】

$$\begin{array}{c} \text{MeO} \\ \text{O} \\ \text{O} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{MeSO}_3 \\ \text{H} \\ \end{array}$$

融点 275~276℃(分解)(水/イソプロピルアルコールの混合溶媒より再結晶)

実施例33

N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-テトラ ヒドロ-11-クロロ-8-ヒドロキシ-4H-アゾシノ〔3, 2, 1-hi]インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成

【化50】

実施例23(a)において得られたエチル5,6,7,8 ーテトラヒドロー11ークロロー8ーヒドロキシー4Hーアゾシノ〔3,2,1-hi〕インドールー2ーカルボキシラートを用い、実施例1の方法に準じて反応を行ない、Nー(アミノイミノメチル)-5,6,7,8ーテトラヒドロー11ークロロー8ーヒドロキシー4Hーアゾシノ〔3,2,1-hi〕インドールー2ーカルボキサミド・メタンスルホン酸塩を得た。融点 238~239 $\mathbb C$ (水/イソプロピルアルコールの混合溶媒より再結晶)

【0083】実施例34

N-(アミノイミノメチル)-4.5,7,8-テトラ ヒドロ-11-メチル-8-オキソーピロロ〔3,2,1-k1〕ベンゾ〔e〕〔1,4〕オキサゾシン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成

【化51】

a) エチル (2-ベンジルオキシエトキシ) アセテート の合成

エチレングリコールモノベンジルエーテル (36ml, 25

2mmol)、60%水素化ナトリウム(11.0g, 275mmol)及びN, Nージメチルホルムアミド(300ml)の混合物を室温にて1.5時間撹拌した。次に、ブロモ酢酸エチル(34ml,302mmol)のN, Nージメチルホルムアミド(50ml)溶液を上記懸濁液中に滴下し、さらに室温にて3時間撹拌した。反応液を10%塩化ナトリウム水溶液中に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシルカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:nーへキサン=9:95で溶出)で精製することにより、エチル(2ーベンジルオキシエトキシ)アセテートを18.5g得た。無色油状物

¹Hnmr (CDCl₃) δ ; 1.20 (3H, t, J=6.9Hz), 1.96 (2H, s), 3.62 (2H, t, J=4.0Hz), 3.69 (2H, t, J=4.0Hz), 4.13 (2H, q, J=6.9Hz), 4.50 (2H, s),7.19 \sim 7.2 8 (5H, m).

b) エチル (2-ヒドロキシエトキシ) アセテートの合成

エチル(2 - ベンジルオキシエトキシ)アセテート(0. 50 g, 1.88mmol)、1 0%パラジウムー炭素(0.05 g)及びメタノール(1 0 ml)の混合物を室温にて、水素雰囲気下、5 時間撹拌した。触媒を沪去し沪液を減圧濃縮することにより、エチル(2 - ヒドロキシエトキシ)アセテートを0.29 g得た。無色油状物

¹Hnmr (CDCl₃) δ ; 1.30 (3H, t, J=7.3Hz), 2.79 (1H, br-s), 3.67~3.90 (4H, m), 4.12~4.28 (4H, m). c) エチル〔2-(トルエン-4-スルホニルオキシ)エトキシ〕アセテートの合成

エチル(2-ヒドロキシエトキシ)アセテート(0.50 g, 3.37mmol)、トリエチルアミン(1.4ml)及び塩化 メチレン(8ml)の混合物を氷冷下にて撹拌した。次に pートルエンスルホニルクロライド(0.96g, 5.06mmo 1)を少量ずつ加えてから、さらに氷冷下にて3時間攪 拌した。反応液を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、抽 出液を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫 酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られ た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エ チル: n-ヘキサン=1:5で溶出)で精製することに より、エチル〔2-(トルエン-4-スルホニルオキ シ)エトキシ]アセテートを0.56g得た。無色油状物 ¹Hnmr (CDCl₃) δ ; 1.27 (3H, t, J=7.3Hz), 2.45 (3H, s), 3.78 (2H, t, J=4.6Hz), 4.06 (2H, s), 4.16~ 4.24 (5H, m), 7.35 (2H, d, J=8.6Hz), 7.81 (2H, d, J=8.6Hz).

d) エチル1-(2-エトキシカルボニルメトキシ) エチル]-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラートの合成

エチル4-メチル-1 H-インドール-2-カルボキシラート(2.50g, 12.3mol) 60%水素化ナトリウム

(0.50g, 12.5mmol) 及びN, Nージメチルホルムアミド(45ml)の混合液中に、室温にてエチル〔2-(トルエン-4-スルホニルオキシ)エトキシ〕アセテート(3.90g, 12.9mmol)のN, Nージメチルホルムアミド(10ml)溶液を滴下し、さらに室温にて7時間攪拌した。反応液を10%塩化ナトリウム水溶液中に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシムウで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:nーヘキサン=2:98で溶出)で精製することにより、エチル1-〔(2-エトキシカルボニルメトキシ)エチル〕-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラートを1.86g得た。無色油状物

¹ Hnmr (CDCl₃) δ; 1.23 (3H, t, J=7.3Hz), 1.42 (3H, t, J=7.3Hz), 2.55(3H, s), 3.91 (2H, t, J=5.9H z), 3.98 (2H, s), 4.16 (2H, q, J=7.3Hz), 4.37 (2 H, q, J=7.3Hz) 4.78 (2H, t, J=5.9Hz), 6.94 (1H, d, J=6.9Hz), 7.24 (1H, dd, J=6.9, 6.9Hz), 7.35 (1H, s), 7.36 (1H, d, J=6.9Hz).

e) エチル4 - メチル-1 [(2-カルボキシメトキシ) エチル] - 1 H-インドール-2-カルボキシラートの合成

エチル1-〔2-(エトキシカルボニルメトキシ)エチル〕-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラート(1.49g, 4.47mmol)を酢酸(15ml)に溶解してから30%硫酸(7.5ml)を加え、70℃にて4時間 攪拌した。反応液を氷水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、エチル4-メチル-1-〔(2-カルボキシメトキシ)エチル〕-1H-インドール-2-カルボキシラートを1.37g得た。

¹ Hnmr (CDCl₃) δ ; 1.42 (3H, t, J=7.3Hz), 2.56 (3H, s), 3.95 (1H, t, J=5.6Hz), 4.00 (2H, s), 4.38 (2 H, q, J=7.3Hz), 4.82 (2H, t, J=5.6Hz) 6.94 \sim 6.97 (1H, m), 7.25 (1H, d, J=8.6Hz), 7.28 (1H, dd, J=8.6, 8.6Hz), 7.38 (1H, s).

f) エチル4, 5, 7, 8-テトラヒドロ-11-メチル-8-オキソーピロロ〔3, 2, 1-k1〕ベンゾ [e] 〔1, 4〕 オキサゾシン-2-カルボキシラート の合成

 g) N-(アミノイミノメチル)-4,5,7,8-テ トラヒドロー11-メチルー8-オキソーピロロ〔3, 2, 1-k1]ベンゾ(e)[1,4]オキサゾシン-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸の合成 エチル4, 5, 7, 8-テトラヒドロ-11-メチルー 8-オキソーピロロ(3, 2, 1-k1)ベンゾ(e) 〔1,4〕オキサゾシン-2-カルボキシラート(0.03 6g, 0.125mmol)、ナトリウムメトキシド(0.068g. 1.25mmol), グアニジン塩酸塩(0.119g, 1.25mmol) 及びN、Nージメチルホルムアミド(5ml)用い、実施 例1に示した方法に準じて反応を行なうことにより、N - (アミノイミノメチル) - 4, 5, 7, 8 - テトラヒ ドロー11-メチルー8-オキソーピロロ〔3, 2, 1 -k1] $\langle x \rangle \langle x \rangle \langle$ ルボキサミド・メタンスルホン酸塩との0.016g得た。 融点 308~310℃(分解)(水及びイソプロパノールの 混合溶媒より再結晶)

【0084】実施例35

N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-<math>11-クロロ-8-メトキシ-4H-アゾシノ (3, 2, 1-hi) インドール-2-カルボキサミド ・メタンスルホン酸塩の合成

【化52】

(a) エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー8ーメトキシー4Hーアゾシノ〔3, 2, 1ーhi] インドールー2ーカルボキシラートの合成実施例23(a) において得られたエチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー8ーヒドロキシー4Hーアゾシノ〔3, 2, 1ーhi] インドールー2ーカルボキシラート(1.90g, 6.17mmol)を0℃に冷却したメタノール(19mi)及び濃硫酸(1.89g)の混合物中に加えた。反応液を40℃まで昇温し、さらに1時間攪拌した。反応液を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出(2回)し、抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄(2回)してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を

減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=1/99で溶出)で精製することにより、エチル5、6、7、8-テトラヒドロ-11-クロロ-8-メトキシー4H-アゾシノ〔3、2、1-hi〕インドール-2-カルボキシラートを1.96g得た。無色油状物

¹ Hnmr (CDCI₃) δ ; 1.1~1.7 (2H, m), 1.42 (3H, t, J =7.26Hz), 1.7~2.4 (4H, m), 3.38 (3H, br-s), 4.37 (2H, dd, J=7.26, 14.19Hz), 4.65 (0.3H, br-s), 5. 35~5.50 (1H, m), 7.10 (1H, d, J=7.59Hz), 7.20 (1H, br-s), 7.39(1H, s).

(b) N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロ-11-クロロ-8-メトキシ-4H-ア ゾシノ〔3,2,1-hi〕インドール-2-カルボキ サミド・メタンスルホン酸塩の合成

エチル5、6、7、8ーテトラヒドロー11ークロロー8ーメトキシー4Hーアゾシノ〔3、2、1ーhi〕インドールー2ーカルボキシラート(1.96g、6.10mmol)、ナトリウムメトキシド(3.30g、61.0mmol)、グアニジン塩酸塩(5.83g、61.0mmol)及びN、Nージメチルホルムアミド(39ml)を用い実施例1に示した方法に準じて反応を行なうことにより、Nー(アミノイミノメチル)ー5、6、7、8ーテトラヒドロー11ークロロー8ーメトキシー4Hーアゾシノ〔3、2、1ーhi〕インドールー2ーカルボキサミド・メタンスルホン酸塩を1.99g得た。融点 133~134℃ (水及びイソプロピルアルコールの混合溶媒より再結晶)

【0085】実施例35の方法に準じて反応を行ない、 以下に示す実施例36の化合物を合成した。

実施例36

N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-11-クロロ-8-エトキシ-4H-アゾシノ<math>(3, 2, 1-h i)インドール-2-カルボキサミド ・メタンスルホン酸塩

【化53】

$$\begin{array}{c|c} CI & & \\ \hline & N & NH_2 \\ \hline & NH_2 & \cdot MeSO_3H \\ \end{array}$$

融点 190~191℃ (ただし本化合物はテトラヒドロフランから結晶を析出させた。)

実施例37

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラ ヒドロ-11-クロロ-10-ヒドロキシ-8-オキソ -4H-アゾシノ〔3,2,1-hi]インドール-2 ーカルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成 【化54】

a) エチル1-(4-エトキシカルボニルブチル)-4-クロロ-5-メトキシー1 H-4ンドール-2-カルボキシラートの合成

エチル4ークロロー5ーメトキシー1 Hーインドールー2ーカルボキシラート(10.13g、39.9mmol)、60% 水素化ナトリウム(1.60g、39.9mmol)、5ープロモ吉草酸エチル(12.52g、59.9mmol)及びN,Nージメチルホルムアミド(200ml)を用い、参考例6(a)に示した方法に準じて反応を行なうことにより、エチル1ー(4ーエトキシカルボニルブチル)-4ークロロー5ーメトキシー1 Hーインドールー2ーカルボキシラートを13.98g得た。融点 61~62℃ (イソプロピルアルコールより再結晶)

b) エチル1-(4-カルボキシブチル)-4-クロロ -5-メトキシ-1H-インドール-2-カルボキシラ ートの合成

エチル1 - (4-エトキシカルボニルブチル) - 4-クロロ-5-メトキシ-1 H-インドール-2-カルボキシラート (13.50 g, 35.4mol)、30%硫酸 (150ml)及び酢酸 (300ml)を用い、参考例6(b)に示した方法に準じて反応を行なうことにより、エチル1-(4-カルボキシブチル)-4-クロロ-5-メトキシ-1 H-インドール-2-カルボキシラートを12.7 g 得た。融点 124~125℃ (アセトニトリルより再結晶)

c) エチル5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-11-クロロ-10-メトキシ-8-オキソ-4H-アゾシノ (3, 2, 1-hi) インドール-2-カルボキシラートの合成

エチル1-(4-カルボキシブチル)-4-クロロ-5-メトキシー1H-インドールー2ーカルボキシラート(12.70g, 35.7mmol)、五酸化二リン(200g)、及び85%りん酸(160g)を用い、参考例6(c)に示した方法に準じて反応を行なうことにより、エチル1-5,6,7,8-テトラヒドロ-11-クロロ-10-メトキシー8-オキソー4H-アゾシノ〔3,2,1-hi]インドールー2ーカルボキシラートを9.68g得た。融点 101~10℃ (イソプロピルアルコールより再結晶)

d) エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー10ーヒドロキシー8ーオキソー4Hーアゾシノ [3, 2, 1-hi] インドールー2ーカルボキシラートの合成

エチル5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-11-クロロ-10-メトキシ-8-オキソ-4H-アゾシノ〔3, 2.1-hi]インドールー2ーカルボキシラート(4.00g,11.8mmol)のジクロロメタン(80ml)溶液を一78℃に冷却してから三臭化ほう素(3.26g,13.0mmol)を滴下した。反応温度を一20℃まで上昇させてからさらに一20℃にて8時間撹拌した。反応液を氷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出(3回)し、抽出液を飽和塩化アンモニウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーヘキサン=1/9で溶出)で精製することにより、エチル5,6,7,8ーテトラヒドロー11ークロロー10ーヒドロキシー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3.2,1ーhi]インドールー2ーカルボキシラートを0.99g得た。

¹Hnmr (CDCl₃) δ; 1.40~1.45 (3H, m), 1.76~1.85 (2H, m), 2.05~2.08 (2H, m), 2.79~2.84 (2H, m), 4.3 9 (2H, dd, J=7.26, 14.19Hz), 4.51 (2H, br-s), 5.5 8 (1H, br-s), 7.07 (1H, s), 7.30 (1H, s).

e) エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー10ーメトキシメチルオキシー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3, 2, 1-hi〕インドールー2ーカルボキシラートの合成

エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー10ーヒドロキシー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3, 2, 1-hi〕インドールー2ーカルボキシラート(0.95g, 2.93mmol)、クロロメチルエーテル(0.35g, 4.40mmol)、炭酸カリウム(1.22g, 8.80mmol)及びN, Nージメチルホルムアミド(25ml)の混合物を室温にて1時間撹拌した。不溶物を沪去し、沪液を氷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出(2回)し、抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーヘキサン=2/98で溶出)で精製することにより、エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー10ーメトキシメチルオキシー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3, 2, 1-hi〕インドールー2ーカルボキシラートを0.

¹Hnmr (CDCl₃) δ ; 1.40 \sim 1.45 (3H, m), 1.7 \sim 1.8 (2H, m), 1.9 \sim 2.1 (2H, m), 2.80 \sim 2.85 (2H, m), 3.57 (3 H, s), 4.35 \sim 4.43 (2H, m), 5.23 (2H, s), 7.24 (1H, s), 7.39 (1H, s).

51g得た。

60g, 27.2mol)、ナトリウムメトキシド(1.47g, 2 7.2mmol)及びN, Nージメチルホルムアミド (50m 1)を用い、実施例1に示した方法に準じて反応を行な うことにより、粗N- (アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-r+5キシメチルオキシー8-オキソー4H-アゾシノ〔3. 2, 1-h i] インドールー2ーカルボキサミドを得 た。次にこの粗生成物をイソプロピルアルコール(70 ml)水(20ml)及びメタンスルホン酸(0.50g)の混 合液中に加えてから65~70℃にて6時間攪拌した。 反応液を28%アンモニア水で中和してから酢酸エチル で抽出(3回)し、抽出液を飽和塩化ナトリウム水で洗 浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減 圧留去して得られた残渣をテトラヒドロフラン(70m 1)に溶解してからメタンスルホン酸(0.26g)を加 え、析出した個体を沪取した。この析出固体をイソプロ ピルアルコール(1ml)及び水(20ml)の混合液から 再結晶することにより、N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ークロロー10ー ヒドロキシ-8-オキソ-4H-アゾシノ〔3, 2, 1 -hi] インドールー2-カルボキサミド・メタンスル ホン酸塩を0.25g得た。融点 263~264℃(分解)

【0086】実施例38

N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-6, <math>11-ジメチル-8-オキソ-4H-ピロロ[3, 2, 1-k1]ベンゾ[e] [1, 4]ジアゾ シン-2-カルボキサミド・2メタンスルホン酸塩の合 成

【化55】

a) 2-tert-ブトキシカルボニルアミノエタノールの 合成

2-アミノエタノール (6.72g, 110mol) のジクロロメタン (100ml) 溶液中に、二炭酸ジーtertーブチル (20.0g, 91.6mol) を加え、室温にて 1 時間撹拌後、この温度にて 1 2時間放置した。反応液をジエチルエーテル (200ml) で希釈してから、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、つづいて飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥してから、溶媒を減圧留去することにより、2-tertーブトキシカルボニルアミノエタノールを11.0g 得た。

¹Hnmr (CDCl₃) δ ; 1.45 (9H, s), 2.99 (1H, br-s), 3. 28 (2H, dt, J=5.3Hz, 5.3Hz), 3.68 (2H, dt, J=4.6

Hz, 5.0Hz), 5.10 (1H, br-s).

b) 2-tert-ブトキシカルボニルアミノエチル4-ト・ ルエンスルホナートの合成

2-tert-ブトキシカルボニルアミノエタノール (32.7 g, 203mmol)、トルエチルアミン(34ml)、塩化p ートルエンスルホン酸 (38.7g, 203mmol), 4-ジメ チルアミノピリジン(0.10g)及びジクロロメタン(50 Oml)の混合物をO℃にて4時間攪拌した。反応液を水 洗し、つづいて1N塩酸水、飽和炭酸水素ナトリウム水 溶液、飽和塩化ナトリウム水溶液の順番で洗浄した。有 機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥してから溶媒を減圧 留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=1/5で溶出)で精 製することにより、2-tert-ブトキシカルボニルアミ ノエチルー4ートルエンスルホナートを48.2g得た。 ¹ Hnmr (CDCl₃) δ ; 1.41 (9H, s), 2.44 (3H, s), 3.38 (2H, dt, J=5.6Hz, 5.6Hz), 4.07 (2H, t, J=5.3Hz),4.87 (1H, br-s), 7.35 (2H, dd, J=0.7Hz, 8.6Hz), 7.78 (2H, ddd, J=2.0Hz, 2.0Hz, 8.3Hz).

c) エチル1-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノエチル) -4-メチル-1 H -インドール-2-カルボキシラートの合成

エチル4ーメチルー1H-インドールー2ーカルボキシ ラート(42.9g, 211mmol)、60%水素化ナトリウム (9.29g, 232mmol) 及びN, N-ジメチルホルムアミ ド(300ml)の混合物を室温にて1時間撹拌してから、 2-tertーブトキシカルボニルアミノエチル4-トルエ ンスルホナート(86.6g, 275mmol)のN, N-ジメチ ルホルムアミド(200ml)溶液を滴下し、室温にて9時 間攪拌した。反応液を氷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出 (2回)し、抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄 してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧 留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=3/97で溶出)で精 製することにより、エチルー1-(2-tert-ブトキシ カルボニルアミノエチル) -4-メチル-1H-インド ールー2ーカルボキシラートを24.4g得た。融点 93 ~94℃ (イソプロピルアルコールより再結晶)

d) エチル1-[2-(4-メチルフェニルスルホニル) アミノエチル]-4-メチル-1 H-インドールー 2-カルボキシラートの合成

エチル1-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノエチル)-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラート(27.2g, 78.5mmol),トリフルオロ酢酸(75 ml)及びジクロロメタン(250ml)の混合物を0℃にて3時間撹拌してから、ゆっくりと冷アンモニア水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出(2回)した。抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をピリジン(150ml)に溶解し、5℃に冷却した。この溶液中に

塩化pートルエンスルホン酸(22.4g,118mol)を少量ずつ加え、さらに5℃にて3時間撹拌した後、室温にて1晩放置した。反応液を氷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出(2回)し、抽出液を1 N塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、5%塩化ナトリウム水溶液の順番で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥してから、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーヘキサン=1/9で溶出)で精製することにより、エチル1ー〔2ー(4ーメチルフェニルスルホニル)アミノエチル〕ー4ーメチルー1Hーインドールー2ーカルボキシラートを27.6g得た。融点 92~93℃ (イソプロピルアルコールより再結晶)

e) エチル1-[2-[N-エトキシカルボニルメチル-N-(4-メチルフェニルスルホニル)] アミノエチル]-4-メチル-<math>1 H-インドール-2-カルボキシラートの合成

エチル1-〔2-(4-メチルフェニルスルホニル)ア **ミノエチル〕-4-メチル-1H-インドール-2-カ** ルボキシラート(27.6g, 69.0mmol)、60%水素化ナ トリウム (2.76g, 69.0mmol) 及びN, Nージメチルホ ルムアミド(500ml)の混合物を室温にて2時間攪拌し てからブロモ酢酸エチル (13.8g, 82.8mmol)を加え、 さらに室温にて 2 時間攪拌した。 反応液を氷水中に注 ぎ、酢酸エチルで抽出(2回)し、抽出液を5%塩化ナ トリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲル クロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=5/9 5) で精製することにより、エチル1-[2-[N-エ トキシカルボニルメチル-N-(4-メチルフェニルス ルホニル)] アミノエチル] -4-メチル-1H-イン ドールー2-カルボキシラートを27.5g得た。融点 10 2~103℃ (イソプロピルアルコールより再結晶)

f) エチル 1-[2-[N-カルボキシメチル-N-(4-メチルフェニルスルホニル)] アミノエチル] -4-メチル-<math>1 H-インドール-2-カルボキシラートの合成

エチル1-〔2-〔N-x++>カルボニルメチル-N- (4-x+ルフェニルスルホニル)〕アミノエチル〕-4-x+ルー1H-4ンドール-2-カルボキシラート(0.65g, 1.34mmol)、30%硫酸(7ml)及び酢酸(15ml)を用い、参考例6(b)に示した方法に準じて反応を行なうことにより、エチル1-〔2-[N-カルボキシメチル-N-(4-x+ルフェニルスルホニル)〕アミノエチル〕-4-x+ルー1H-4ンドール-2-カルボキシラートを0.55g得た。融点 $121\sim122$ $\mathbb C$ (アセトニトリルより再結晶)

g) エチル5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-11-メチル-6-(4-メチルフェニルスルホニル) -8-オキソ-4H-ピロロ[3, 2, 1-k1] ベンゾ[e]

[1,4]ジアゾシン-2-カルボキシラートの合成 エチル1-[2-[N-カルボキシメチル-N-(4-メチルフェニルスルホニル)]アミノエチル]-4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシラート (2.60 g. 5.67mol)、五酸化二りん (150 g) 及び85%りん酸 (125 g) を用い、参考例6 (c) に示した方法に 準じて反応を行なうことにり、エチル5,6,7,8- テトラヒドロ-11-メチル-6-(4-メチルフェニルスルホニル)-8-オキソー4H-ピロロ [3,2,1-k1]ベンゾ [e] [1,4]ジアゾシン-2-カルボキシラートを1.55 g得た。融点 177~178℃ (イソプロピルアルコールより再結晶)

h) エチル5, 6, 7, 8-テトラヒドロー11-メチル-8-オキソー4H-ピロロ[3, 2, 1-kl]ベンゾ[e][1, 4]ジアゾシン-2-カルボキシラートの合成

エチル5, 6, 7, 8-テトラヒドロー11-メチルー 6-(4-メチルフェニルスルホニル)-8-オキソー 4H-ピロロ(3, 2, 1-kl)ベンゾ(e)(1, 4] ジアゾシン-2-カルボキシラート(0.50g, 1.14 mmol)、トリフルオロ酢酸(18ml)、チオアニソール (2ml)及びメタンスルホン酸(0.60g)の混合物を室 温にて3時間攪拌した。反応液を冷アンモニア水中に注 いでから酢酸エチルで抽出(2回)し、抽出液を5%塩・ 化ナトリウム水溶液で洗浄した後、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘ キサン=3/7)で分離することにより、エチル5,6, 7,8-テトラヒドロー11-メチルー8-オキソー4 H-ピロロ(3, 2, 1-k1)ベンゾ(e)(1, 4〕ジアゾシン-2-カルボキシラートを得た。融点 139~140℃ (イソプロピルアルコールより再結晶) i) エチル5, 6, 7, 8-テトラヒドロー6, 11-ジメチル-8-オキソ-4H-ピロロ〔3, 2, 1-k 1]ベンゾ(e)(1,4)ジアゾシン-2-カルボキ シラートの合成

エチル5,6,7,8ーテトラヒドロー11ーメチルー8ーオキソー4Hーピロロ〔3,2,1ーk1〕ベンゾ〔e〕〔1,4〕ジアゾシンー2ーカルボキシラート(1.37g,4.78mmol)、よう化メチル(1.02g,7.17mmol)、炭酸カリウム(1.98g,14.4nmol)及びN,Nージメチルホルムアミド(40ml)の混合物を室温にて2時間撹拌した。反応液を冷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーヘキサン=1/9)で精製することにより、エチル5,6,7,8ーテトラヒドロー6,11ージメチルー8ーオキソー4Hーピロロ〔3,2,1ーk1〕ベンゾ〔e〕〔1,4〕ジアゾシンー2ーカルボ

キシラートを1.22g得た。融点 107~108℃ (イソプロピルアルコールより再結晶)

i) N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロ-6,11-ジメチル-8-オキソ-4H-ピロロ(3,2,1-kl)ベンゾ(e)[1,4]ジアゾシン-2-カルボキサミド・2メタンスルホン酸塩の合成

エチル5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-6, 11-ジメチル-8-オキソー4H-ピロロ〔3, 2, 1-k1〕ベンゾ〔e〕〔1, 4〕ジアゾシン-2-カルボキシラート(1.10g, 3.66mnol)、グアニジン・塩酸塩(6.99g, 73.3nmol)、ナトリウムメトキシド(3.96g, 73.3mnol)及びN, Nージメチルホルムアミド(80ml)を用い、実施例1に示した方法に準じて反応を行なうことにより、N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8ーテトラヒドロ-6, 11-ジメチルー8-オキソー4Hーピロロ〔3, 2, 1-k1〕ベンゾ〔e〕〔1, 4〕ジアゾシン-2-カルボキサミド・2メタンスルホン酸塩を1.36g得た。融点 281~282℃(分解) (水及びイソプロピルアルコールの混合溶媒より再結晶)【0087】実施例39

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラ ヒドロ-11-メチル-8-オキソ-4H-ピロロ 〔3,2,1-k1〕ベンゾ〔e〕〔1,4〕ジアゾシ ン-2-カルボキサミド・2メタンスルホン酸塩の合成 【化56】

実施例38(g)で得られたエチル5,6,7,8-テ トラヒドロー11-メチルー6-(4-メチルフェニル スルホニル)-8-オキソ-4H-ピロロ(3, 2, 1)-kl]ベンゾ(e)(1,4)ジアゾシン-2-カル ボキシラート (0.80g, 1.82mmol)、グアニジン・塩酸 塩(3.47g, 36.3mmol)、ナトリウムメトキシド(1.96 g, 36.3mmol)及びN, N-ジメチルホルムアミド(5 Onl)を用い、実施例1に示した方法に準じて反応を行 なうことにより、N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-11-メチル-6-(4-メチルフェニルスルホニル)-8-オキソー4H-ピロ ロ(3, 2, 1-k1)ベンゾ(e)(1, 4)ジアゾ シンー2ーカルボキサミドを得た。次にこの化合物をト リフルオロ酢酸(20ml)、チオアニソール(3ml)及 びメタンスルホン酸(0.7g)の混合液中に加え、室温 にて8時間撹拌後、一晩放置した。反応液を冷アンモニ ア水中に注いでから酢酸エチルで抽出(2回)し、抽出

液を飽和塩化ナトリウム水で洗浄してから無水硫酸マグシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=95/5で溶出)で精製することにより、N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-11-メチルー8ーオキノー4Hーピロロ〔3, <math>2, 1-k1]ベンゾ〔e〕〔1, 4]ジアゾシンー2ーカルボキサミドを0.49g得た。つづいて、このフリーベースをメタンスルホン酸(0.63g)、イソプロピルアルコール(50 ml)及び水(15 ml)の混合液にて処理することにより、N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-Fトラヒドロ-11-メチルー8ーオキソー4Hーピロロ〔3, <math>2, 1-k1]ベンゾ〔e〕〔1, 4]ジアゾシンー2ーカルボキサミド・2メタンスルホン酸塩を0.54g得た。融点 $298\sim300$ \mathbb{C} (分解)

【0088】実施例40

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラ ヒドロ-11-クロロ-9-メトキシ-8-オキソ-4 H-アゾシノ〔3,2,1-hi〕インドール-2-カ ルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成 【化57】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ O & & & \\ \hline O & &$$

a) エチルー6ーベンジルオキシー4ークロロー1ー (4ーエトキシカルボニルブチル)ー1 Hーインドール カルボキシラートの合成

エチル6ーベンジルオキシー4ークロロー1 Hーインドールカルボキシラート(15.0g, 45.5mmol)、5ープロモ吉草酸エチル(9.98g, 47.8mmol)、6 0%水素化ナトリウム(1.82g, 45.5mmol)及びN, Nージメチルホルムアミド(105ml)を用い、参考例6(a)示した方法に準じて反応を行なうことにより、エチル6ーベンジルオキシー4ークロロー1ー(4ーエトキシカルボニルブチル)ー1 Hーインドールカルボキシラートを19.9g得た。油状物

¹ Hnmr (CDCl₃) δ; 1.20 \sim 1.26 (3H, m), 1.40 (3H, t, J=7.26Hz), 1.60 \sim 1.69 (2H, m), 1.72 \sim 1.83 (2H, m), 2.28 \sim 2.33 (2H, m), 4.10 (2H, dd, J=7.26, 14.19Hz), 4.35 (2H, dd, J=7.26, 14.18Hz), 4.45 \sim 4.50 (2H, m), 5.13 (2H, s), 6.75 (1H, t, J=0.99Hz), 6.94 (1H, d, J=1.98Hz), 7.31 (1H, d, J=0.66Hz), 7.32 \sim 7.48 (5H, m).

b) エチル4-2ロロ-1-(4-x)キシカルボニルブチル) -6-ヒドロキシ-1 H-インドールカルボキシラートの合成

エチル6-ベンジルオキシー4-クロロー1-(4-エ

トキシカルボニルブチル)-1H-インドールカルボキシラート(15.0g,32.8mmol)、35%塩酸(3.3ml)、酢酸(240ml)、10%パラジウムー炭素(1.5g)及びN、Nージメチルホルムアミド(60ml)の混合物を室温にて水素雰囲気下、約1時間攪拌した。触媒を沪去し、沪液を冷却した5%塩化ナトリウム水溶液中に注いでから酢酸エチルで抽出(2回)した。抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄(3回)してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をトルエンより結晶化させることにより、エチル4-クロロ-1-(4-エトキシカルボニルブチル)-6-ヒドロキシ-1H-インドールカルボキシラートを6.57g得た。融点 74~76℃

c) エチル4-2 ロロー1-(4-エトキシカルボニル ブチル)-6-メトキシー1 H-インドールカルボキシ ラートの合成

エチル4ークロロー1ー(4ーエトキシカルボニルブチル)ー6ーヒドロキシー1Hーインドールカルボキシラート(11.0g、29.9mmol)、よう化メチル(4.67g、32.9g)、炭酸カリウム(8.27g、59.8mmol)及びN,Nージメチルホルムアミド(77ml)を用い、実施例38(i)に示した方法に準じて反応を行なうことにより、エチル4ークロロー1ー(4ーエトキシカルボニルブチル)ー6ーメトキシー1Hーインドールカルボキシラートを得た。油状物

¹Hnmr(CDCl₃) δ ; 1.23(3H, t, J=7.26Hz), 1.41(3 H, t, J=7.26Hz), 1.62~1.77(2H, m), 1.80~1.88(2 H, m), 2.33(2H, t, J=7.26Hz), 3.88(3H, s), 4.07~4.15(2H, m), 4.35(2H, dd, J=7.26Hz, 14.18Hz), 4.51(2H, t, J=7.26Hz), 6.67~6.68(1H, m), 6.85(1H, d, J=1.98Hz), 7.31(1H, d, J=0.99Hz)。 d) エチル 1 ~(4 -カルボキシブチル) -4 -クロロ

-6-メトキシー1H-インドールカルボキシラートの 合成 エチル4-クロロー1-(4-エトキシカルボニルブチ

ル) -6-メトキシー1H-インドールカルボキシラート(11.0g, 28.8mmol)、30%硫酸(55ml)及び酢酸(165ml)を用い、参考例6(b)に示した方法に準じて反応を行なうことにより、エチル1-(4-カルボキシブチル)-6-メトキシー1H-インドールカルボキシラートを9.8g得た。融点 79~81℃ (トルエン-n-ヘキサンの混合溶媒より再結晶)

e) エチル5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-11-クロロ-9-メトキシ-8-オキソ-4H-アゾシノ〔3, 2, 1-hi〕インドール-2-カルボキシラートの合成

エチル1-(4-カルボキシブチル)-4-クロロ-6 -メトキシ-1 H-インドールカルボキシラート(9.50 g, 26.9mmol)、塩化チオニル(24.9g, 161mmol)、 クロロホルム(190ml)及び塩化アルミニウム(7.16 g,53.7mol)を用い、参考例2(c)に示した方法に 準じて反応を行なうことにより、エチル5,6,7,8 ーテトラヒドロー11ークロロー9ーメトキシー8ーオ キソー4Hーアジシノ〔3,2,1-hi]インドール ー2ーカルボキシラートを2.98g得た。融点 167~168 ℃ (イソプロピルアルコールより再結晶)

f) N - (アミノイミノメチル) - 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロ- 1 1 - クロロ- 9 - メトキシ- 8 - オキソ - 4 H - アゾシノ〔3 , 2 , 1 - h i 〕 インドール- 2 - カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成

エチル5、6、7、8ーテトラヒドロー11ークロロー9ーメトキシー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3、2、1ーhi〕インドールー2ーカルボキシラート(0.50g,1.49mmol)、ナトリウムエトキシド(0.80g,14.9mmol)、グアニジン・塩酸塩(1.42g,14.9mmol)及びN、Nージメチルホルムアミド(10ml)を用い、実施例1に示した方法に準じて反応を行なうことにより、Nー(アミノイミノメチル)ー5、6、7、8ーテトラヒドロー11ークロロー9ーメトキシー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3、2、1ーhi〕インドールー2ーカルボキサミド・メタンスルホン酸塩を0.36g得た。融点

【0089】実施例37の方法に準じて反応を行ない、 以下に示す実施例41~43の化合物を合成した。

274~275℃(分解) (水より再結晶)

実施例41

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラ ヒドロ-11-クロロ-9-ヒドロキシ-8-オキソー 4H-アゾシノ〔3,2,1-hi〕インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化58】

融点 146~147℃ (水及びイソプロピルアルコールの混合溶媒より再結晶)

実施例42

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラ ヒドロ-10-ヒドロキシ-11-メチル-8-オキソ -4H-アゾシノ〔3,2,1-hi〕インドール-2 ーカルボキサミド・メタンスルホン酸塩 【化59】

$$\begin{array}{c} \text{Me} \\ \text{O} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{N} \\ \text{O} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{N} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{N} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{N} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{N} \\ \text$$

融点 270~271℃(分解) (水及びイソプロピルアルコールの混合溶媒より再結晶)

実施例43

N-(アミノイミノメチル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9-ヒドロキシ-11-メチル-8-オキソー4H-アゾシノ<math>(3, 2, 1-hi)インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩

【化60】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

融点 254℃(分解) (水より再結晶) 【0090】実施例44

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラ ヒドロ-11-クロロ-8-オキソ-4H-アゾシノ (3,2,1-hi)インドール-2-カルボキサミド ・メタンスルホン酸塩(無水物)の合成

【化61】

$$O = \bigvee_{N} \bigvee_{N}$$

【表32】

元森分析 (C15H15CIN4O2・CH, SO2として)

	С	Н	N	
計算值(%)	46. 32	4. 62	13. 50	<u> </u>
測定值(%)	46. 14	4.64	13. 29	

実施例45

N-(アミノイミノメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロ-11-ヒドロキシメチル-8-オキソー4H-アゾシノ〔3,2,1-hi〕インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成 【化62】

(a) エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ーブロ モメチルー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3, 2, 1hi]インドールー2ーカルボキシラートの合成 エチル4-メチル-1H-インドール-2-カルボキシ ラートを出発物質に用いて、実施例22(a)~(c)に示し た方法に準じて反応を行なうことにより、エチルラ、 6,7,8-テトラヒドロ-11-メチル-8-オキソ -4H-アゾシノ〔3, 2, 1-hi]インドール-2 -カルボキシラート(融点 98℃、イソプロピルアル コールより再結晶)を合成した。次に、エチル5,6, 7,8-テトラヒドロ-11-メチル-8-オキソ-4 $H-r \forall y \in \{3, 2, 1-hi\}$ ルボキシラート (2.50g, 8.76mmol) を四塩化炭素 (80 ml) に溶解し、加熱還流条件下、N-ブロモこはく酸イ ミド (1.72g, 9.64mmol) 及び2, 2'ーアゾビスイソ ブチロニトリル(43g)を加え、2時間加熱還流した。 反応液を水中に注ぎ、クロロホルムを抽出した。抽出液 を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マ グネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残 渣をシリカゲルウラムクロマトグラフィー (酢酸エチル /n-ヘキサン=1/10で溶出)で精製することによ り、エチル5,6,7,8-テトラヒドロ-11-ブロ モメチルー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3,2,1hi]インドールー2ーカルボキシラートを3.12g得 た。

 $\label{eq:local_3} $1 Hnmr(CDCI_3) δ ; 1.44(3H, t, J=7.2Hz), 1.77\sim1.85 (2H, m), 2.05\sim2.10(2H, m), 2.80\sim2.84(2H, m), 4.4 1(2H, q, J=7.2Hz), 4.56(2H, br-s), 4.78(2H, s), 7.20(1H, d, J=7.3Hz), 7.27(1H, d, J=7.3Hz), 7.5 0(1H, s)$

(b) エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ーアセトキシメチル-8-オキソ-4H-アゾシノ〔3, 2, 1-h i] インドール-2-カルボキシラートの合成エチル5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-11-ブロモメチル-8-オキソ-4H-アゾシノ〔3, 2, 1-h i] インドール-2-カルボキシラート (2.92g, 8.02

mnl), 酢酸カリウム (1.18g, 12.0mmol) 及びN, N ージメチルホルムアミド (30ml) の混合物を室温にて2.5時間撹拌した。反応液を10%塩化ナトリウム水溶液中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を5%塩化ナトリウム水溶液で洗浄してから無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシルカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/nーヘキサン=1/5で溶出)で精製することにより、エチル5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー11ーアセトキシメチルー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3, 2, 1ーhi〕インドールー2ーカルボキシラートを2.33g得た。

 $^{1} Hnmr (CDC1_{3}) \delta ; 1.44 (3H, t, J=7.2Hz), 1.75\sim 1.84 (2H, m), 2.07\sim 2.11 (2H, m), 2.14 (3H, s), 2.81\sim 2.8 4(2H, m), 4.40 (2H, q, J=7.2Hz), 4.56 (2H, br-s), 5.41 (2H, S), 7.20 (1H, d, J=7.3Hz), 7.32 (1H, d, J=7.3Hz), 7.42 (1H, S)$

(c) N - (アミノイミノメチル) -5, 6, 7, 8 - テトラヒドロー11-ヒドロキシメチル-8-オキソー4 H-アゾシノ〔3, 2, 1-hi〕インドール-2-カルボキサミド・メタンスルホン酸塩の合成

エチル5、6、7、8ーテトラヒドロー11ーアセトキシメチルー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3、2、1ーhi〕インドールー2ーカルボキシラート(2.13g、6.20ml)、グアニジン塩酸塩(5.92g、62mmol)、ナトリウムメキシド(3.35g、62mmol)及びN、Nージメチルホルムアミド(50ml)を用い、実施例1に示した方法に準じて反応を行なうことによりNー(アミノイミノメチル)ー5、6、7、8ーテトラヒドロー11ーヒドロキシメチルー8ーオキソー4Hーアゾシノ〔3、2、1ーhi〕インドールー2ーカルボキシサミド・メタンスルホン酸塩を1.07g得た。融点 248~250℃(分解)(水より再結晶)

[0091]

【発明の効果】

試験例

Na* /H* 交換輸送系阻害作用 (イン・ビトロ試験) 〔試験方法〕家森らの方法 (J.Hypertension,8,153(199 0)) に準じて試験を行った。すなわち、単離心室筋細胞 (ラット)を用い、酸負荷時の細胞内PH変化を指標に してNa* /H* 交換輸送系阻害作用を評価した。

〔試験結果〕

【表33】

実施例	Na + / H + 交換輸送系阻害作用 I C ₅₀ (μM)
実施例1	0.3
実施例2	0.2
実施例3	0.3

【0092】本発明化合物はナトリウム/プロトン(Na*/H*)交換輸送系阻害作用を有し、ナトリウム/プロトン(Na*/H*)交換輸送系の亢進に起因する疾患、例えば、高血圧、不整脈、狭心症、心肥大、糖尿病、虚血もしくは虚血再潅流による臓器障害(例えば心筋虚血再潅流障害、急性腎不全、外科的処置(例えば臓器移植やPTCA(Percutaneous Transluminal Coronary Angioplasty))により生ずる障害など)、脳虚血障

害(例えば脳梗塞に伴う障害、脳卒中後の後遺症として起こる障害、脳浮腫など)、細胞の過剰増殖(例えば繊維芽細胞増殖、平滑筋細胞増殖、メサンギウム細胞増殖など)が原因となる疾患(例えばアテローム性動脈硬化、肺繊維症、肝繊維症、腎繊維症、腎糸球体硬化症、器官肥大、前立腺肥大、糖尿病合併症、PTCA後の再狭窄など)、内皮細胞の障害による疾患等の治療、予防薬として有用である。

フロントページの続き

(51) Int. Cl.	6	識別記号	FI		
A 6 1 K	31/54	ADP	A 6 1 K	31/54	ADP
	31/55	ADU		31/55	ADU
C07D	487/06		C07D	487/06	
	498/06			498/06	
	513/06			513/06	

(31) 優先権主張番号 特願平8-356301

(32) 優先日 平8 (1996) 12月24日

(33)優先権主張国 日本(JP)

- '								
								٠
	* .						100	
•		* 00				•		
			•					
		8						
			• .					
ide e e e e e e e e e e e e e e e e e e							.*	

				* 2				
					*			
		* ***					· ·	
A								
			y			7		
-	THE PARTY AND LABOR	The second second second	Alle Branch College	The state of the s	the the same	WARRY TO A	AC RESIDEN	" - String to or
							: -	
	A SALE WAS A SALE OF THE	A.	and the second				April 1	1.10 A
•					9 *	1		
			*					
	¥.							
					1			
				1 4				
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·						
				*				
. *							*	
110								
			, a.	1304			٠	
		,*		*			2	